



SEJM
RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ
V kadencja
Prezes Rady Ministrów
RM 10-137-05

Druk nr 30

Warszawa, 19 października 2005 r.

Marszałek Sejmu
Rzeczypospolitej Polskiej
V kadencji

Szanowny Panie Marszałku,

Na podstawie art. 118 ust. 1 Konstytucji Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 2 kwietnia 1997 r. przedstawiam Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej projekt ustawy

**- o produktach pochodzenia zwierzęcego
wraz z projektami aktów wykonawczych.**

Projekt ma na celu wykonanie prawa Unii Europejskiej.

W załączeniu przedstawiam także opinię dotyczącą zgodności proponowanych regulacji z prawem Unii Europejskiej.

Ponadto uprzejmie informuję, że do prezentowania stanowiska Rządu w tej sprawie w toku prac parlamentarnych został upoważniony Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

Z szacunkiem

(-) Marek Belka

U S T A W A

z dnia

o produktach pochodzenia zwierzęcego¹⁾T

Art. 1. 1. Ustawa określa:

- 1) właściwość organów Inspekcji Weterynaryjnej w zakresie higieny i kontroli produktów pochodzenia zwierzęcego, określonych w przepisach:
 - a) rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 55), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 853/2004”, oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tego rozporządzenia,
 - b) rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 854/2004”, oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tego rozporządzenia,

- 2) wymagania, jakie powinny spełniać produkty pochodzenia zwierzęcego wprowadzane na rynek,
 - 3) wymagania, jakie powinny być spełnione przy produkcji i przez produkty pochodzenia zwierzęcego w zakresie nieuregulowanym w przepisach rozporządzenia nr 853/2004 oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tego rozporządzenia,
 - 4) sposób przeprowadzania urzędowych kontroli w zakresie nieuregulowanym w przepisach rozporządzenia nr 854/2004 oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tego rozporządzenia
 - z uwzględnieniem zasad, obowiązków i wymagań określonych w rozporządzeniu (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającym ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującym Europejski Urząd do spraw bezpieczeństwa żywności oraz ustanawiającym procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz. Urz. WE L 31 z 1.02.2002, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 15, t. 6, str. 463), zwanym dalej „rozporządzeniem nr 178/2002”, i rozporządzeniu (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 1), zwanym dalej „rozporządzeniem nr 852/2004”.
2. Ustawa określa również właściwość organów Inspekcji Weterynaryjnej w zakresie urzędowych kontroli produktów pochodzenia zwierzęcego, określonych w przepisach rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004,

str. 1), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 882/2004”, oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tego rozporządzenia, nieuregulowanym w przepisach o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia.

Art. 2. Przepisy ustawy nie naruszają przepisów o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia.

Art. 3. Sposób postępowania z produktami ubocznymi pochodzenia zwierzęcego, powstającymi przy produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego, jest określony w przepisach:

- 1) rozporządzenia (WE) nr 1774/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 3 października 2002 r. ustanawiającego przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. WE L 273 z 10.10.2002, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 37, str. 92);
- 2) rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego przepisy dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii (Dz. Urz. WE L 147 z 31.05.2001, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 32, str. 289).

Art. 4. Do postępowania w sprawach indywidualnych rozstrzyganych w drodze decyzji administracyjnej stosuje się przepisy Kodeksu postępowania administracyjnego, chyba że prawodawstwo weterynaryjne, w rozumieniu art. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. Nr 33, poz. 287, z późn. zm.²⁾), stanowi inaczej.

Art. 5. Użyte w ustawie określenia oznaczają:

- 1) produkcja – co najmniej jedną z następujących czynności: pozyskiwanie, chów, wytwarzanie, oczyszczanie, rozbiór, przetwarzanie, pakowanie, przepakowywanie, przechowywanie lub transport;
- 2) produkty pochodzenia zwierzęcego – produkty pochodzenia zwierzęcego określone w rozporządzeniu nr 853/2004 w załączniku I w ust. 8. 1;
- 3) wprowadzanie na rynek – wprowadzanie na rynek w rozumieniu art. 3 ust. 8 rozporządzenia nr 178/2002;
- 4) sprzedaż bezpośrednia – działalność, o której mowa w art. 1 ust. 3 lit. c-e rozporządzenia nr 853/2004;
- 5) produkty pochodzenia zwierzęcego o tradycyjnym charakterze – produkty rolne i środki spożywcze, o których mowa w przepisach krajowych i przepisach Unii Europejskiej dotyczących oznaczeń geograficznych, nazw pochodzenia i świadectw specyficznego charakteru produktów rolnych i środków spożywczych, oraz produkty rolne i środki spożywcze umieszczone na liście produktów tradycyjnych, prowadzonej przez ministra właściwego do spraw rynków rolnych.

Art. 6. 1. Powiatowy lekarz weterynarii jest właściwym organem w rozumieniu:

- 1) art. 2 ust. 1 lit. c rozporządzenia nr 854/2004,
- 2) art. 2 pkt 4 rozporządzenia nr 882/2004, w zakresie urzędowych kontroli produktów pochodzenia zwierzęcego – chyba że prawodawstwo weterynaryjne stanowi inaczej.

2. Lekarz weterynarii zatrudniony w Inspekcji Weterynaryjnej albo lekarz weterynarii wyznaczony do wykonywania określonych czynności

zgodnie z art. 16 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej jest urzędowym lekarzem weterynarii w rozumieniu art. 2 ust. 1 lit. f rozporządzenia nr 854/2004 lub zatwierdzonym lekarzem weterynarii w rozumieniu art. 2 ust. 1 lit. g tego rozporządzenia.

3. Powiatowy lekarz weterynarii, w zakresie określonym w ustawie i nieuregulowanym w przepisach rozporządzenia nr 852/2004, rozporządzenia nr 853/2004, rozporządzenia nr 854/2004 i rozporządzenia nr 882/2004 oraz w przepisach wydanych w trybie tych rozporządzeń, wykonuje czynności związane ze sprawowaniem nadzoru nad bezpieczeństwem produktów pochodzenia zwierzęcego, w tym nad spełnianiem wymagań, określonych przez właściwe organy państw trzecich, dla zakładów uprawnionych do wysyłki produktów pochodzenia zwierzęcego do tych państw, chyba że prawodawstwo weterynaryjne stanowi inaczej.

Art. 7. 1. Powiatowy lekarz weterynarii lub urzędowy lekarz weterynarii wydają decyzje administracyjne lub wykonują czynności w celu realizacji zadań wynikających z przepisów rozporządzenia nr 853/2004, rozporządzenia nr 854/2004 i rozporządzenia nr 882/2004 lub z przepisów Unii Europejskiej wydanych w trybie tych rozporządzeń.

2. Od decyzji w sprawie oceny mięsa przysługuje wniosek o ponowne rozpatrzenie sprawy złożony na piśmie przed upływem 24 godzin od wydania tej decyzji, za pośrednictwem urzędowego lekarza weterynarii, do powiatowego lekarza weterynarii. Decyzja powiatowego lekarza weterynarii jest ostateczna.

3. Decyzje administracyjne, o których mowa w ust. 1, wydaje się z urzędu, chyba że prawodawstwo weterynaryjne stanowi inaczej.

4. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, sprawy rozstrzygane przez powiatowego lekarza weterynarii lub urzędowego lekarza weterynarii w decyzjach administracyjnych, wskazując, jakie decyzje są wydawane z urzędu, a jakie na wniosek, w tym treść tych wniosków, mając na względzie zapewnienie wykonywania urzędowych kontroli

produktów pochodzenia zwierzęcego w jednolity sposób na obszarze całego kraju oraz realizację celów określonych w przepisach, o których mowa w ust. 1.

Art. 8. Minister właściwy do spraw rolnictwa, w przypadku gdy z przepisów Unii Europejskiej wydanych w trybie art. 14 ust. 2 rozporządzenia nr 852/2004 lub art. 12 ust. 2 rozporządzenia nr 853/2004, lub art. 19 ust. 2 rozporządzenia nr 854/2004, lub art. 62 ust. 3 rozporządzenia nr 882/2004 wynika obowiązek podjęcia lub wykonania przez państwo członkowskie Unii Europejskiej, właściwy organ, urzędowego lekarza weterynarii lub zatwierdzonego lekarza weterynarii określonych zadań lub czynności w zakresie higieny lub kontroli produktów pochodzenia zwierzęcego, określa, w drodze rozporządzenia:

- 1) rodzaje zadań lub czynności określonych w tych przepisach, wykonywanych przez organy Inspekcji Weterynaryjnej lub urzędowego lekarza weterynarii, lub sposób ich wykonywania, lub
- 2) szczegółowe wymagania dotyczące higieny lub kontroli produktów pochodzenia zwierzęcego w zakresie przekazanym do uregulowania przez Rzeczpospolitą Polską lub państwa członkowskie Unii Europejskiej

– mając na względzie realizację celów określonych w przepisach Unii Europejskiej w zakresie prawa żywnościowego, w tym zapewnienie bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego oraz skutecznej kontroli tych produktów, a także zapobieganie, ograniczanie lub eliminowanie zagrożeń dla zdrowia publicznego, wynikających z produkcji lub wprowadzania na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego.

Art. 9. 1. Produkty pochodzenia zwierzęcego mogą być wprowadzane na rynek, jeżeli zostały pozyskane od zwierząt lub ze zwierząt, które spełniają

wymagania weterynaryjne określone w przepisach o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt.

2. Produkty pochodzenia zwierzęcego mogą być wprowadzane na rynek, jeżeli zostały pozyskane od zwierząt lub ze zwierząt nie pochodzących z gospodarstwa, zakładu lub obszaru podlegającego ograniczeniom, nakazom lub zakazom wydanym na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt ze względu na chorobę zakaźną zwierząt wymienioną w przepisach wydanych na podstawie art. 10 ust. 2.

3. Nie wprowadza się na rynek mięsa i produktów mięsnych, które zostały pozyskane ze zwierząt poddanych ubojowi w rzeźni w czasie, gdy znajdowały się tam:

- 1) zwierzęta podejrzane o zakażenie lub zakażone, podejrzane o chorobę lub chore na jedną z chorób zakaźnych zwierząt wymienioną w przepisach wydanych na podstawie art. 10 ust. 2,
- 2) tusze lub części tusz zwierząt, o których mowa w pkt 1 – chyba że takie podejrzenie, zakażenie lub choroba zostały wykluczone.

4. Produkty akwakultury wprowadzane na rynek mogą pochodzić z gospodarstwa podlegającego ograniczeniom, nakazom lub zakazom wydanym na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, z wyłączeniem ryb i mięczaków zakażonych lub chorych na jedną z chorób zakaźnych zwierząt, wymienioną w przepisach wydanych na podstawie art. 10 ust. 2, lub nie pochodzą od lub z takich zwierząt.

Art. 10. 1. Dopuszcza się produkcję produktów pochodzenia zwierzęcego na obszarach podlegających ograniczeniom wydanym na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt lub wprowadzenie na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego pochodzących z takich obszarów, jeżeli:

- 1) produkty te:
 - a) nie pochodzą z gospodarstwa, w którym podejrzewa się lub stwierdzono chorobę zakaźną zwierząt wymienioną w przepisach wydanych na podstawie ust. 2,
 - b) są zaopatrzone w świadectwo zdrowia;
 - 2) przy ich produkcji zostały spełnione wymagania określone w przepisach wydanych na podstawie ust. 2.
2. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia:
- 1) wykaz chorób zakaźnych zwierząt, ze względu na które wprowadza się zakaz albo ograniczenie wprowadzania na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego,
 - 2) sposób produkcji i znakowania produktów, o których mowa w ust. 1,
 - 3) wymagania, jakie powinno spełniać świadectwo zdrowia dla produktów, o których mowa w ust. 1
- mając na uwadze ochronę zdrowia publicznego, w tym zapobieganie przenoszeniu chorób zakaźnych zwierząt, oraz obowiązujące w tym zakresie przepisy Unii Europejskiej.

Art. 11. 1. Przy produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego, w zakresie nieuregulowanym w przepisach rozporządzenia nr 852/2004 i rozporządzenia nr 853/2004 oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tych rozporządzeń, powinny być spełnione wymagania zdrowotne, higieniczne, sanitarne, organizacyjne, lokalizacyjne, techniczne i technologiczne, zwane dalej „wymaganiami weterynaryjnymi”, jeżeli zostały określone w przepisach wydanych na podstawie ust. 2, obejmujące w szczególności:

- 1) wymagania dotyczące zdrowia zwierząt, z których lub od których pozyskuje się te produkty, lub
- 2) wymagania, jakie powinny być spełnione przy uboju lub uboju z konieczności, lub
- 3) wymagania, jakie powinny spełniać miejsca pochodzenia lub przebywania zwierząt, lub
- 4) wymagania, jakie powinny spełniać te produkty, lub
- 5) sposób badania zwierząt rzeźnych i ich mięsa, mięsa zwierząt łownych, ryb i produktów rybołówstwa, mięczaków i skorupiaków, lub
- 6) sposób prowadzenia dokumentacji, w tym sposób dokumentowania pochodzenia zwierząt, z których lub od których pozyskuje się te produkty, oraz zakres i sposób prowadzenia rejestru zwierząt, a także sposób dokumentowania pochodzenia tych produktów, w tym zakres i sposób prowadzenia rejestru tych produktów, lub
- 7) wymagania, jakie powinny spełniać poszczególne etapy produkcji, lub
- 8) wymagania, jakie powinny spełniać osoby wykonujące czynności pomocnicze pod nadzorem urzędowego lekarza weterynarii, oraz zakres tych czynności, lub
- 9) warunki, tryb i zakres prowadzenia kontroli wewnętrznej w zakładzie, w tym opracowanie, wdrożenie i realizację systemu analizy zagrożeń i krytycznych punktów kontroli (systemu HACCP), lub
- 10) sposób znakowania i pakowania tych produktów, lub
- 11) wymagania, jakim powinny odpowiadać świadectwa zdrowia, handlowe dokumenty identyfikacyjne lub inne dokumenty dołączone do tych produktów, lub

12) wymagania, jakie powinny spełniać środki transportu.

2. Minister właściwy do spraw rolnictwa może określić, w drodze rozporządzenia, wymagania weterynaryjne, jakie powinny być spełnione przy produkcji lub przez produkty pochodzenia zwierzęcego wprowadzane na rynek, w zakresie nieuregulowanym w przepisach rozporządzenia nr 852/2004 i rozporządzenia nr 853/2004 oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tych rozporządzeń, biorąc pod uwagę wielkość produkcji, w tym specyfikę zakładów o małej zdolności produkcyjnej, oraz ochronę zdrowia publicznego, w tym potrzebę zapewnienia bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego.

Art. 12. 1. Produkty pochodzenia zwierzęcego mogą być przeznaczone do sprzedaży bezpośredniej, jeżeli przy ich produkcji zostały spełnione wymagania weterynaryjne określone w przepisach wydanych na podstawie ust. 2.

2. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia:

- 1) wymagania weterynaryjne, jakie powinny być spełnione przy produkcji i przez produkty, o których mowa w ust. 1,
- 2) wielkość produkcji produktów, o których mowa w ust. 1, jej zakres, obszar i wymagania weterynaryjne dla miejsc prowadzenia sprzedaży bezpośredniej
– mając na względzie ochronę zdrowia publicznego, w tym potrzebę zapewnienia bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego, oraz realizację celów określonych w przepisach Unii Europejskiej wydanych w zakresie higieny produktów pochodzenia zwierzęcego.

Art. 13. 1. Przepisy rozporządzenia nr 853/2004 do działalności, o której mowa w art. 1 ust. 5 lit. b (ii) tego rozporządzenia, stosuje się do dnia wejścia w życie przepisów wydanych na podstawie ust. 3.

2. Działalność, o której mowa w art. 1 ust. 5 lit. b (ii) rozporządzenia nr 853/2004, uznaje się za marginalną, lokalną i ograniczoną, jeżeli działalność ta stanowi jedynie niewielką część produkcji zakładu, a zakłady, do których następuje dostawa, znajdują się w bezpośrednim sąsiedztwie miejsca prowadzenia działalności, zaś dostawa dotyczy jedynie poszczególnych rodzajów produktów pochodzenia zwierzęcego.

3. Minister właściwy do spraw rolnictwa może określić, w drodze rozporządzenia, szczegółowe warunki prowadzenia działalności, o której mowa w art. 1 ust. 5 lit. b (ii) rozporządzenia nr 853/2004, w tym zakres, obszar i wielkość produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego, mając na względzie ochronę zdrowia publicznego, w tym potrzebę zapewnienia bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego.

Art. 14. 1. Produkty pochodzenia zwierzęcego o tradycyjnym charakterze mogą być wprowadzane na rynek, jeżeli przy ich produkcji zostały spełnione wymagania weterynaryjne określone w przepisach wydanych na podstawie ust. 2.

2. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, wymagania weterynaryjne, jakie powinny być spełnione przy produkcji i przez produkty pochodzenia zwierzęcego o tradycyjnym charakterze, z zachowaniem trybu i po spełnieniu warunków określonych w art. 10 ust. 5-7 rozporządzenia nr 853/2004, oraz mając na względzie ochronę zdrowia publicznego, w tym potrzebę zapewnienia bezpieczeństwa tych produktów, oraz realizację celów określonych w przepisach Unii Europejskiej wydanych w zakresie higieny produktów pochodzenia zwierzęcego.

Art. 15. 1. Przepisy rozporządzenia nr 854/2004 i rozporządzenia nr 882/2004 w zakresie urzędowych kontroli produktów pochodzenia zwie-

rzęcego oraz przepisy Unii Europejskiej wydane w trybie tych rozporządzeń stosuje się odpowiednio do kontroli wymagań, o których mowa w art. 11-14.

2. Minister właściwy do spraw rolnictwa, w zakresie nieuregulowanym w przepisach, o których mowa w ust. 1, może określić, w drodze rozporządzenia, rodzaje czynności wykonywanych przez organy Inspekcji Weterynaryjnej lub urzędowych lekarzy weterynarii w ramach urzędowej kontroli produktów pochodzenia zwierzęcego i sposób przeprowadzania tej kontroli, w tym prowadzenia dokumentacji związanej z kontrolą, mając na względzie zapewnienie właściwego wykonywania czynności urzędowych.

Art. 16. 1. Niedopuszczalne jest podawanie zwierzętom, z których lub od których pozyskuje się produkty pochodzenia zwierzęcego, substancji niedozwolonych oraz pozyskiwanie takich produktów od zwierząt lub ze zwierząt, w których tkankach lub narządach stwierdzono obecność tych substancji.

2. Zakaz, o którym mowa w ust. 1, nie dotyczy zwierząt, którym podawano substancje o działaniu beta-agonistycznym oraz hormonalnym, w tym tyreostatycznym, w celu leczniczym lub zootechnicznym, jeżeli upłynął okres karencji określony dla tych substancji.

3. W celu zapewnienia bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego prowadzi się monitorowanie substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych u zwierząt, w ich wydzielinach i wydalinach, w tkankach lub narządach zwierząt, w produktach pochodzenia zwierzęcego, w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt oraz środkach żywienia zwierząt.

4. Jeżeli powiatowy lekarz weterynarii wydał decyzję administracyjną o uboju zwierząt, w których tkankach lub narządach stwierdzono obecność substancji niedozwolonych, to za zwierzęta poddane ubojowi nie przysługuje odszkodowanie.

5. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia:

- 1) wykaz substancji niedozwolonych objętych monitorowaniem, o którym mowa w ust. 3,
- 2) zakres badań przeprowadzanych w ramach monitorowania, o którym mowa w ust. 3, rodzaj, wielkość i sposób pobierania próbek,
- 3) sposób postępowania w przypadku stwierdzenia obecności substancji niedozwolonych lub przekroczenia dopuszczalnego poziomu pozostałości, o których mowa w ust. 3,
- 4) sposób dokumentowania wykonywanych czynności,
- 5) sposób postępowania w zakładach lub w gospodarstwach w związku z monitorowaniem substancji niedozwolonych lub pozostałości, o których mowa w ust. 3

– mając na względzie ochronę zdrowia publicznego, w tym potrzebę zapewnienia bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego, oraz przepisy Unii Europejskiej wydane w tym zakresie.

Art. 17. 1. Niedopuszczalny jest ubój poza zakładem:

- 1) bydła i zwierząt jednokopytnych oraz
- 2) innych zwierząt w zakresie nieuregulowanym w przepisach rozporządzenia nr 853/2004 oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tego rozporządzenia, jeżeli mięso pozyskane z tych zwierząt ma być wprowadzone na rynek.

2. Przepisu ust. 1 pkt 2 nie stosuje się do małych ilości drobiu lub zajęczaków poddanych ubojowi przez producenta w gospodarstwie w celu sprzedaży bezpośredniej.

3. Przepisów ust. 1 nie stosuje się w przypadku poddawania ubojowi z konieczności domowych zwierząt kopytnych.

Art. 18. 1. Osoba wykonująca zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładzie powinna posiadać wiedzę i umiejętności z zakresu mikrobiologii, biologii, chemii, produktów biobójczych oraz sposobów odkażania lub zwalczania szkodników, określone w przepisach wydanych na podstawie ust. 3, potwierdzone pozytywnym wynikiem egzaminu złożonego przed komisją powołaną przez wojewódzkiego lekarza weterynarii.

2. Za przeprowadzenie egzaminu, o którym mowa w ust. 1, pobiera się opłatę w wysokości pokrywającej koszty związane z przeprowadzeniem egzaminu, stanowiącą dochód budżetu państwa.

3. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia:

- 1) szczegółowe wymagania, jakie powinny spełniać osoby wykonujące zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach,
 - 2) sposób i warunki uzyskiwania wiedzy i umiejętności w zakresie, o którym mowa w ust. 1, w tym szczegółowy zakres szkolenia osób wykonujących zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach,
 - 3) skład komisji przeprowadzającej egzaminu oraz zakres i sposób ich przeprowadzania, w tym wysokość opłat i sposób ich uiszczania,
 - 4) wzór zaświadczenia potwierdzającego złożenie egzaminu z wynikiem pozytywnym
- mając na względzie spełnienie wymagań weterynaryjnych w zakładach oraz ochronę zdrowia publicznego.

Art. 19. 1. Szkolenie osób, o których mowa w rozporządzeniu nr 853/2004 w załączniku III w sekcji IV w rozdziale I w ust. 1, mogą przeprowadzać podmioty, które uzyskały upoważnienie powiatowego lekarza weterynarii.

2. Powiatowy lekarz weterynarii udziela, w drodze decyzji administracyjnej, upoważnienia, o którym mowa w ust. 1, jeżeli podmiot zamierzający prowadzić szkolenie, przedstawi w celu zapewnienia, że osoby przeszkolone uzyskają wiedzę i umiejętności, o których mowa w rozporządzeniu nr 853/2004 w załączniku III w sekcji IV w rozdziale I w ust. 1, program szkolenia i plan jego realizacji oraz listę osób przygotowanych merytorycznie do prowadzenia tego szkolenia.

3. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia:

- 1) szczegółowy zakres tematów, jaki powinien zawierać program szkolenia, o którym mowa w ust. 2, obejmujący zagadnienia określone w rozporządzeniu nr 853/2004 w załączniku III w sekcji IV w rozdziale I w ust. 4,
- 2) szczegółowe warunki i sposób przeprowadzania szkolenia, o którym mowa w ust. 1,
- 3) wzór zaświadczenia potwierdzającego ukończenie szkolenia, o którym mowa w ust. 1,
- 4) wzór oświadczenia, o którym mowa w rozporządzeniu nr 853/2004 w załączniku III w sekcji IV w rozdziale II w ust. 4 w lit. a

– mając na względzie ochronę zdrowia publicznego oraz zapewnienie możliwości wykonywania prawidłowego nadzoru nad produktami pochodzenia zwierzęcego pochodzącymi ze zwierząt łownych, a także przepisy Unii Europejskiej wydane w tym zakresie.

Art. 20. 1. Podmioty zamierzające prowadzić działalność w zakresie produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego przed uzyskaniem pozwolenia na budowę zakładu są obowiązane:

- 1) sporządzić projekt technologiczny zakładu i przesłać go wraz z wnioskiem o zatwierdzenie tego projektu powiatowemu lekarzowi weterynarii właściwemu ze względu na planowane miejsce prowadzenia tej działalności;
- 2) powiadomić pisemnie powiatowego lekarza weterynarii, o którym mowa w pkt 1, o zakresie i wielkości produkcji oraz rodzaju produktów pochodzenia zwierzęcego, które mają być produkowane w tym zakładzie.

2. Powiatowy lekarz weterynarii zatwierdza, w drodze decyzji administracyjnej, projekt technologiczny zakładu, jeżeli odpowiada on wymaganiom określonym w przepisach wydanych na podstawie ust. 5, w terminie 30 dni od dnia wszczęcia postępowania w tej sprawie.

3. Przepisy ust. 1 i 2 stosuje się odpowiednio do zmiany sposobu użytkowania zakładu lub jego części, w szczególności zakresu i wielkości produkcji lub wyposażenia pomieszczeń produkcyjnych.

4. Przepisów ust. 1 i 2 nie stosuje się do łodzi, kutrów, statków rybackich, statków przetwórci, zakładów produkujących mięczaki, gospodarstw oraz podmiotów zamierzających prowadzić działalność w zakresie transportu lub produkcji podstawowej.

5. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, wymagania, jakie powinien spełniać projekt technologiczny zakładu, mając na względzie zakres i wielkość produkcji oraz ochronę zdrowia publicznego, w tym potrzebę zapewnienia bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego.

Art. 21. 1. Powiatowy lekarz weterynarii, na obszarze swojej właściwości:

- 1) prowadzi rejestr zakładów, które podlegają rejestracji zgodnie z art. 4 ust. 1 lit. b rozporządzenia nr 853/2004, oraz wykaz podmiotów prowadzących działalność rejestrowaną;
- 2) wydaje decyzje administracyjne w sprawach zatwierdzenia, zawieszania albo cofania zatwierdzenia, warunkowego zatwierdzenia albo przedłużania warunkowego zatwierdzenia zakładów, które podlegają zatwierdzeniu zgodnie z art. 4 ust. 2 rozporządzenia nr 853/2004 oraz w trybie i na zasadach określonych w art. 31 ust. 2 rozporządzenia nr 882/2004, i prowadzi wykaz zatwierdzonych zakładów.

2. Decyzje administracyjne w sprawie zawieszania i cofania zatwierdzenia zakładów podlegają natychmiastowemu wykonaniu.

Art. 22. 1. Wniosek o wpis do rejestru zakładów oraz wniosek o zatwierdzenie zakładu składa się w formie pisemnej, w terminie co najmniej 30 dni przed dniem rozpoczęcia planowanej działalności.

2. Wniosek zawiera:

- 1) imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres albo nazwę, siedzibę i adres wnioskodawcy;
- 2) określenie rodzaju i zakresu działalności, która ma być prowadzona, w tym rodzaju produktów pochodzenia zwierzęcego, które mają być produkowane w tym zakładzie;
- 3) określenie lokalizacji zakładu, w którym ma być prowadzona działalność.

3. Do wniosku dołącza się:

- 1) aktualny odpis z Krajowego Rejestru Sądowego albo

- 2) zaświadczenie z ewidencji działalności gospodarczej, albo
- 3) kopię zezwolenia na pobyt rezydenta długoterminowego WE udzielonego przez inne państwo członkowskie Unii Europejskiej – w przypadku gdy wnioskodawca będący cudzoziemcem, w rozumieniu przepisów o cudzoziemcach, zamierza prowadzić działalność gospodarczą na podstawie przepisów obowiązujących w tym zakresie w Rzeczypospolitej Polskiej, albo
- 4) zaświadczenie o wpisie do ewidencji gospodarstw rolnych w rozumieniu przepisów o krajowym systemie ewidencji producentów, ewidencji gospodarstw rolnych oraz ewidencji wniosków o przyznanie płatności zawierające numer identyfikacyjny – w przypadku pomieszczeń gospodarstwa, z wyłączeniem gospodarstw rybackich.

4. Powiatowy lekarz weterynarii, wydając decyzję administracyjną o wpisie do rejestru zakładów albo zatwierdzeniu zakładu, nadaje temu zakładowi weterynaryjny numer identyfikacyjny.

5. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, sposób:

- 1) prowadzenia rejestru zakładów, wykazu podmiotów prowadzących działalność rejestrowaną oraz wykazu zatwierdzonych zakładów, a także zakres danych i informacji objętych rejestrem i tymi wykazami, mając na względzie rodzaj działalności objętej rejestracją, możliwość wpisywania istotnych informacji dotyczących zakładów oraz sprawną aktualizację tych informacji;
- 2) ustalania weterynaryjnego numeru identyfikacyjnego, mając na względzie możliwość identyfikacji zakładu, miejsca produkcji i rodzaju produktów pochodzenia zwierzęcego.

Art. 23. Powiatowy lekarz weterynarii przekazuje, za pośrednictwem wojewódzkiego lekarza weterynarii, Głównemu Lekarzowi Weterynarii informacje zawarte w rejestrze i wykazach, o których mowa w art. 21 ust. 1, w tym informacje o każdej zmianie stanu faktycznego lub prawnego ujawnionego w rejestrze albo wykazach.

Art. 24. 1. Powiatowy lekarz weterynarii zakazuje, w drodze decyzji administracyjnej, wysyłki produktów pochodzenia zwierzęcego pochodzących z zakładu uprawnionego do wysyłki do państwa trzeciego, jeżeli zakład lub produkty nie spełniają wymagań określonych przez właściwe organy tego państwa. Decyzja podlega natychmiastowemu wykonaniu.

2. Powiatowy lekarz weterynarii o wydaniu decyzji, o której mowa w ust. 1, powiadamia, za pośrednictwem wojewódzkiego lekarza weterynarii, Głównego Lekarza Weterynarii.

3. Powiatowy lekarz weterynarii uchyla, w drodze decyzji administracyjnej, zakaz, o którym mowa w ust. 1, jeżeli przeprowadzona kontrola zakładu, o którym mowa w ust. 1, lub produktów pochodzenia zwierzęcego pochodzących z tego zakładu potwierdzi spełnianie wymagań określonych przez właściwe organy tego państwa. Decyzja podlega natychmiastowemu wykonaniu.

Art. 25. 1. Minister właściwy do spraw rolnictwa jest organem właściwym w sprawach:

- 1) powiadamiania, przyjmowania zawiadomień i przekazywania uwag do Komisji Europejskiej zgodnie z art. 10 ust. 5 i 6 rozporządzenia nr 853/2004;
- 2) notyfikacji Komisji Europejskiej oraz innym państwom członkowskim Unii Europejskiej krajowych środków, o których mowa w art. 17 ust. 3-5 rozporządzenia nr 854/2004;

- 3) przyjmowania powiadomień i przekazywania uwag do Komisji Europejskiej zgodnie z art. 17 ust. 6 rozporządzenia nr 854/2004;
- 4) przekazywania Komisji Europejskiej wyników projektów pilotażowych zgodnie z art. 17 ust. 8 rozporządzenia nr 854/2004.

2. Główny Lekarz Weterynarii jest organem właściwym w zakresie:

- 1) udostępniania innym państwom członkowskim Unii Europejskiej wykazu zatwierdzonych zakładów;
- 2) przyjmowania notyfikacji oraz zgłaszania uwag i zastrzeżeń dotyczących wykazów zakładów, o których mowa w art. 12 ust. 4 rozporządzenia nr 854/2004;
- 3) powiadamiania oraz składania oświadczeń, o których mowa w art. 15 ust. 2 lit. b (ii) rozporządzenia nr 854/2004.

Art. 26. Kto:

- 1) podaje zwierzętom substancje niedozwolone lub wykorzystuje zwierzęta, którym podawano substancje niedozwolone do produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego, z wyłączeniem zwierząt, którym podawano substancje o działaniu beta-agonistycznym oraz hormonalnym, w tym tyreostatycznym, w celu leczniczym lub zootechnicznym, po upływie karencji,
 - 2) poddaje ubojowi zwierzęta poza zakładem wbrew przepisom art. 17
- podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do roku.

Art. 27. 1. Kto:

- 1) prowadząc przedsiębiorstwo sektora spożywczego:
 - a) nie wykonuje obowiązków lub narusza wymagania:
 - w zakresie dotyczącym produktów pochodzenia zwierzęcego, określone w rozporządzeniu nr 852/2004 lub w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie art. 14 ust. 2 tego rozporządzenia lub
 - określone w rozporządzeniu nr 853/2004 lub w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie art. 12 ust. 2 tego rozporządzenia lub
 - b) uniemożliwia lub utrudnia przeprowadzenie urzędowych kontroli w zakresie określonym w rozporządzeniu nr 854/2004 lub przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie art. 19 ust. 2 tego rozporządzenia,
- 2) prowadząc produkcję produktów pochodzenia zwierzęcego powoduje zagrożenie dla zdrowia publicznego, nie zapewniając:
 - a) że produkty pochodzenia zwierzęcego wprowadzane na rynek spełniają wymagania określone dla tych produktów lub
 - b) wymagań weterynaryjnych określonych w ustawie lub przepisach wydanych na jej podstawie
 - podlega karze pieniężnej do wysokości nieprzekraczającej trzydziestokrotnego przeciętnego wynagrodzenia miesięcznego w gospodarce narodowej za rok poprzedzający, ogłaszanego przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

2. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, wysokość kar pieniężnych za naruszenia, o których mowa

w ust. 1, różnicując je w zależności od rodzaju tych naruszeń, społecznej szkodliwości czynu i stopnia zagrożenia dla bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego.

Art. 28. 1. Kary pieniężne wymierza, w drodze decyzji administracyjnej, powiatowy lekarz weterynarii.

2. Decyzja, o której mowa w ust. 1, podlega natychmiastowemu wykonaniu.

3. Termin zapłaty kary pieniężnej wynosi 14 dni od dnia doręczenia decyzji, o której mowa w ust. 1.

Art. 29. 1. Kary pieniężnej nie nakłada się, jeżeli od dnia popełnienia czynu upłynęło 5 lat.

2. Wymierzonej kary pieniężnej nie pobiera się po upływie 5 lat od dnia wydania ostatecznej decyzji o nałożeniu kary.

3. Bieg przedawnienia, o którym mowa w ust. 2, przerywa się przez dokonanie pierwszej czynności egzekucyjnej, o której ukarany został powiadomiony.

4. Po przerwaniu biegu terminu przedawnienia biegnie on na nowo od dnia następującego po dniu, w którym zastosowano środek egzekucyjny.

5. Kolejne wszczęcie postępowania egzekucyjnego nie przerywa biegu przedawnienia.

Art. 30. Egzekucja wymierzonych kar pieniężnych następuje w trybie przepisów o postępowaniu egzekucyjnym w administracji.

Art. 31. Kary pieniężne stanowią dochód budżetu państwa i są wpłacane na rachunek bankowy powiatowego inspektoratu weterynarii.

Art. 32. W ustawie z dnia 27 sierpnia 2003 r. o weterynaryjnej kontroli granicznej (Dz. U. Nr 165, poz. 1590 oraz z 2004 r. Nr 69, poz. 625) wprowadza się następujące zmiany:

1) w tytule odnośnik nr 1 otrzymuje brzmienie:

„¹⁾ Przepisy niniejszej ustawy:

1) wdrażają postanowienia:

a) dyrektywy Rady 91/496/EWG z dnia 15 lipca 1991 r. określającej zasady dotyczące organizacji kontroli weterynaryjnych zwierząt, wprowadzanych do Wspólnoty z krajów trzecich (Dz. Urz. WE L 268 z 24.09.1991, str. 56; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 12, str. 58),

b) dyrektywy Rady 97/78/WE z dnia 18 grudnia 1997 r. określającej zasady kontroli weterynaryjnych produktów wprowadzanych do Wspólnoty z krajów trzecich (Dz. Urz. WE L 24 z 30.01.1998, str. 9; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 22, str. 247);

2) wykonują postanowienia rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004, str. 1).

Dane dotyczące ogłoszenia aktów prawa Unii Europejskiej, zamieszczone w niniejszej ustawie, dotyczą ogłoszenia tych aktów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – wydanie specjalne.”;

2) po art. 1 dodaje się art. 1a w brzmieniu:

„Art. 1a. Produkty, o których mowa w art. 1, poddaje się dodatkowo urzędowej kontroli, o której mowa w rozporządzeniu (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004, str. 1), zwanym dalej „rozporządzeniem nr 882/2004”, na zasadach w nim określonych.”;

3) w art. 2:

a) w ust. 1 pkt 9 otrzymuje brzmienie:

„9) produkty – produkty:

- a) w rozumieniu przepisów o kontroli weterynaryjnej w handlu,
- b) określone w rozporządzeniu (WE) nr 1774/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 3 października 2002 r. ustanawiającym przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. WE L 273 z 10.10.2002, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 37, str. 92),
- c) pozyskane od zwierząt lub ze zwierząt oraz produkty pozyskane z takich produktów, przeznaczone do spożycia przez ludzi, a także żywe zwierzęta przeznaczone bezpośrednio do spożycia przez ludzi,

d) określone w rozporządzeniu (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającym szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206)

– oraz słomę i siano;”,

b) dodaje się ust. 4 w brzmieniu:

„4. Urzędowy lekarz weterynarii wykonuje zadania właściwego organu w zakresie przeprowadzania urzędowej kontroli produktów, o których mowa w art. 1, w sposób określony w rozporządzeniu nr 882/2004 lub w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tego rozporządzenia.”;

4) w art. 10:

a) w ust. 1:

– wprowadzenie do wyliczenia otrzymuje brzmienie:

„Przesyłka zwierząt może być przywożona, jeżeli jest:”,

– pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1) zaopatrzona w oryginał świadectwa weterynaryjnego, sporządzonego co najmniej w jednym z języków urzędowych państwa granicznego posterunku kontroli oraz państwa końcowego przeznaczenia, wydanego przez właściwą władzę państwa pochodzenia;”,

b) w ust. 3 uchyla się pkt 1;

5) w art. 12 pkt 4 otrzymuje brzmienie:

„4) graniczny lekarz weterynarii po przeprowadzeniu weterynaryjnej kontroli granicznej przesyłki, która opuściła stację kwarantanny, potwierdzi, że przesyłka ta spełnia wymagania przywozowe określone w niniejszej ustawie;”;

6) w art. 33 dodaje się ust. 6 w brzmieniu:

„6. Przy wprowadzaniu produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez załogę i pasażerów w środkach transportu w komunikacji międzynarodowej oraz produktów pochodzenia zwierzęcego zamawianych za pośrednictwem poczty, telefonu i internetu stosuje się wymagania weterynaryjne określone w przepisach wydanych na podstawie art. 25 rozporządzenia nr 882/2004.”;

7) uchyla się art. 39;

8) w art. 40 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„3. Jeżeli dodatkowa kontrola, o której mowa w ust. 2, potwierdzi naruszenie przepisów ustawy lub przepisów odrębnych w zakresie weterynaryjnej kontroli granicznej, to przesyłka lub jej część zostaje odesłana lub zniszczona na zasadach określonych w art. 34.”;

9) w art. 44 w ust. 1 uchyla się pkt 1 i 7.

Art. 33. W ustawie z dnia 10 grudnia 2003 r. o kontroli weterynaryjnej w handlu (Dz. U. z 2004 r. Nr 16, poz. 145) załącznik nr 2 do ustawy otrzymuje brzmienie określone w załączniku do niniejszej ustawy.

Art. 34. W ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. Nr 33, poz. 287, z późn. zm.²⁾) wprowadza się następujące zmiany:

1) art. 2 otrzymuje brzmienie:

„Art. 2. Ilekroć w ustawie jest mowa o prawodawstwie weterynaryjnym – rozumie się przez to przepisy Unii Europejskiej dotyczące zdrowia zwierząt i zdrowia publicznego w zakresie weterynarii, a także przepisy wdrażające lub wykonujące te przepisy, w szczególności przepisy o weterynaryjnej kontroli granicznej, kontroli weterynaryjnej w handlu, produktach pochodzenia zwierzęcego, ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, a także o ochronie zwierząt.”;

2) po art. 4 dodaje się art. 4a w brzmieniu:

„Art. 4a. Minister właściwy do spraw rolnictwa w porozumieniu z ministrem właściwym do spraw finansów publicznych określi, w drodze rozporządzenia, warunki i sposób współpracy organów Inspekcji Weterynaryjnej z organami celnymi, w tym przy kontroli przemieszczanych w celach niehandlowych zwierząt domowych towarzyszących podróżnym, mając na względzie zapewnienie sprawnej kontroli wykonywanej przez te organy oraz ochronę zdrowia publicznego.”.

Art. 35. W ustawie z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69, poz. 625 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188 i Nr 33, poz. 289) wprowadza się następujące zmiany:

1) w art. 1 w pkt 2 lit. a otrzymuje brzmienie:

„a) przywozu zwierząt, niejadalnych produktów pochodzenia zwierzęcego i ubocznych produktów zwierzęcych (wymagania przywozowe) oraz przewozu zwierząt,“;

2) w art. 2:

a) po pkt 11 dodaje się pkt 11a w brzmieniu:

„11a) przewóz – tranzyt w rozumieniu przepisów prawa celnego;“,

b) pkt 37 otrzymuje brzmienie:

„37) miejsce gromadzenia zwierząt – punkt zbiorczy i punkt skupu lub pomieszczenie, w przypadku owiec i kóz, w których bydło, świnie, owce, kozy i koniowate pochodzące z różnych gospodarstw są grupowane w celu sformowania przesyłek zwierząt przeznaczonych do handlu, przy czym w przypadku bydła i świń może to być również gospodarstwo pochodzenia tych zwierząt;“;

3) w art. 6 dodaje się ust. 4 w brzmieniu:

„4. Powiatowy lekarz weterynarii, wydając decyzję, o której mowa w ust. 2, nadaje weterynaryjny numer identyfikacyjny podmiotowi prowadzącemu działalność określoną w art. 4 ust. 3.“;

4) w art. 10 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, sposób ustalania weterynaryjnego numeru identyfikacyjnego nadawanego podmiotom prowadzącym działalność nadzorowaną, o której mowa w art. 1 pkt 1 lit. a-I oraz lit. o, mając na względzie zapewnienie właściwego sprawowania nadzoru nad prowadzeniem danego rodzaju działalności.“;

5) po rozdziale 3 dodaje się rozdział 3a w brzmieniu:

„Rozdział 3a

Wymagania weterynaryjne dla przewozu zwierząt

Art. 18a. Dopuszcza się przewóz przez terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zwierząt wyłącznie z tych państw trzecich lub ich części, które znajdują się na listach ogłaszanych przez Komisję Europejską, jeżeli:

- 1) są spełnione wymagania zdrowotne dla zwierząt określone przy przewozie danego gatunku zwierząt;
- 2) przesyłka zwierząt w rozumieniu przepisów o weterynaryjnej kontroli granicznej jest zaopatrzona w oryginał świadectwa zdrowia.

Art. 18b. 1. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, wymagania weterynaryjne, w tym wymagania zdrowotne dla zwierząt, przy przewozie zwierząt, z uwzględnieniem ich gatunku i przeznaczenia, biorąc pod uwagę stan bezpieczeństwa epizootycznego i epidemicznego państwa trzeciego, z którego one pochodzą.

2. Minister właściwy do spraw rolnictwa może określić, w drodze rozporządzenia:
 - 1) wymagania, jakim powinny odpowiadać świadectwa zdrowia przy przewozie zwierząt, i sposób ich wystawiania lub
 - 2) wzory świadectw zdrowia przy przewozie zwierząt

– z uwzględnieniem gatunku i przeznaczenia zwierząt oraz mając na względzie obowiązujące w tym zakresie przepisy Unii Europejskiej.”;

6) w art. 24b ust. 10 otrzymuje brzmienie:

„10. Minister właściwy do spraw rolnictwa w porozumieniu z ministrem właściwym do spraw finansów publicznych określi, w drodze rozporządzenia, wykaz przejść granicznych, o których mowa w ust. 1, mając na względzie zapewnienie sprawnej kontroli zwierząt domowych towarzyszących podróżnym, przemieszczanych w celach niehandlowych.”;

7) uchyla się art. 56a;

8) w art. 85 w ust. 1 pkt 2a otrzymuje brzmienie:

„2a) nie stosuje się do zakazu określonego w art. 22 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 1774/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 3 października 2002 r. ustanawiającego przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. WE L 273 z 10.10.2002, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 37, str. 92),”.

Art. 36. W ustawie z dnia 2 lipca 2004 r. o swobodzie działalności gospodarczej (Dz. U. Nr 173, poz. 1807 i Nr 281, poz. 2777 oraz z 2005 r. Nr 33, poz. 289, Nr 94, poz. 788, Nr 141, poz. 1199, Nr 175, poz. 1460, Nr 177, poz. 1468, Nr 178, poz. 1480 i Nr 179, poz. 1485) w art. 84 pkt 6 otrzymuje brzmienie:

„6) nadzorem weterynaryjnym, na podstawie ustawy z dnia 21 sierpnia 1997 r. o ochronie zwierząt (Dz. U. z 2003 r. Nr 106, poz. 1002, z późn. zm.³⁾), ustawy z dnia

23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350, z późn. zm.⁴⁾), ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2004 r. Nr 53, poz. 533, z późn. zm.⁵⁾), ustawy z dnia 27 sierpnia 2003 r. o weterynaryjnej kontroli granicznej (Dz. U. Nr 165, poz. 1590, z 2004 r. Nr 69, poz. 625 oraz z 2005 r. Nr, poz.), ustawy z dnia 10 grudnia 2003 r. o kontroli weterynaryjnej w handlu (Dz. U. z 2004 r. Nr 16, poz. 145 oraz z 2005 r. Nr, poz.), ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. Nr 33, poz. 287, z późn. zm.²⁾), ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69, poz. 625 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188, Nr 33, poz. 289 i Nr, poz. ...) oraz ustawy z dnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr, poz.).”.

Art. 37. Ilekroć w przepisach wdrażających lub wykonujących przepisy Unii Europejskiej lub ustawach dotyczących ochrony zdrowia zwierząt oraz zdrowia lub życia człowieka w zakresie weterynarii jest mowa o:

- 1) umieszczeniu na rynku w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego – należy przez to rozumieć wprowadzanie na rynek, o którym mowa w art. 5 pkt 3;
- 2) wymaganiach weterynaryjnych dla produktów pochodzenia zwierzęcego – należy przez to rozumieć wymagania określone w rozporządzeniu nr 853/2004 i rozporządzeniu nr 854/2004 lub przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tych rozporządzeń, lub przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 5 ust. 2 ustawy, o której mowa w art. 42, utrzymanych w mocy na podstawie art. 39 ust. 3, lub wymagania, jakie powinny spełniać produkty pocho-

dzenia zwierzęcego wprowadzane na rynek określone w niniejszej ustawie, lub wymagania weterynaryjne określone w przepisach wydanych na jej podstawie.

Art. 38. 1. Zakłady, które zostały zakwalifikowane na rynek państw trzecich w drodze decyzji, o której mowa w art. 10 ust. 5 pkt 1 ustawy wymienionej w art. 42, zachowują uprawnienia w tym zakresie do dnia uchylecia, stwierdzenia nieważności lub wygaśnięcia tej decyzji.

2. Dane zawarte w rejestrze, o którym mowa w art. 14 ust. 2 ustawy wymienionej w art. 42, wykorzystuje się do prowadzenia rejestru i wykazów, o których mowa w art. 21 ust. 1.

Art. 39. 1. Przepisy wykonawcze wydane na podstawie art. 5a ust. 2, art. 6 ust. 3 pkt 1, art. 6 ust. 3 pkt 2, art. 8 ust. 4, art. 9 ust. 4, art. 14 ust. 4, art. 18 ust. 2, art. 20 ust. 3 i art. 23 ust. 7 ustawy wymienionej w art. 42 zachowują moc do dnia wejścia w życie przepisów wykonawczych wydanych na podstawie art. 10 ust. 2, art. 12 ust. 2, art. 14 ust. 2, art. 16 ust. 5, art. 20 ust. 1 pkt 1, art. 22 ust. 5 pkt 1, art. 22 ust. 5 pkt 2, art. 18 ust. 3 i art. 19 ust. 3 pkt 4 niniejszej ustawy.

2. Przepisy wykonawcze wydane na podstawie art. 10 ust. 2 i art. 24b ust. 10 ustawy wymienionej w art. 35 zachowują moc do dnia wejścia w życie przepisów wykonawczych wydanych na podstawie art. 10 ust. 2 i art. 24b ust. 10 ustawy wymienionej w art. 35, w brzmieniu nadanym niniejszą ustawą.

3. Przepisy wykonawcze wydane na podstawie art. 5 ust. 2 ustawy, o której mowa w art. 42, zachowują moc w zakresie nieuregulowanym w rozporządzeniu nr 853/2004 i rozporządzeniu nr 854/2004 oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tych rozporządzeń do dnia wejścia w życie przepisów wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 2 i art. 15 ust. 2.⁶⁾

Art. 40. Do postępowań w sprawach, o których mowa w art. 28 ustawy wymienionej w art. 42, wszczętych i niezakończonych prawomocnym orzeczeniem sądu do dnia wejścia w życie niniejszej ustawy, stosuje się przepisy dotychczasowe.

Art. 41. W przypadku naruszenia przepisów, o których mowa w art. 39 ust. 3, stosuje się odpowiednio art. 27-31.

Art. 42. Traci moc ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. o wymaganiach weterynaryjnych dla produktów pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr 33, poz. 288 oraz z 2005 r. Nr 10, poz. 68 i Nr 23, poz. 188).

Art. 43. Ustawa wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2006 r., z wyjątkiem art. 35 i art. 39 ust. 2, które wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

¹⁾ Niniejszą ustawą zmienia się: ustawę z dnia 27 sierpnia 2003 r. o weterynaryjnej kontroli granicznej, ustawę z dnia 10 grudnia 2003 r. o kontroli weterynaryjnej w handlu, ustawę z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej, ustawę z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt oraz ustawę z dnia 2 lipca 2004 r. o swobodzie działalności gospodarczej.

Przepisy niniejszej ustawy:

1) wykonują postanowienia:

- a) rozporządzenia (WE) 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 55),
- b) rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206),
- c) rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004, str. 1) w zakresie dotyczącym produktów pochodzenia zwierzęcego;

2) wdrażają postanowienia:

- a) dyrektywy Rady 96/23/WE z dnia 29 kwietnia 1996 r. w sprawie środków monitorowania niektórych substancji i ich pozostałości u żywych zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego oraz uchylającej dyrektywy 85/358/EWG i 86/469/EWG oraz decyzje 89/187/EWG i 91/664/EWG (Dz. Urz. WE L 125 z 23.05.1996, str. 10; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 19, str. 71),
 - b) dyrektywy Rady 2002/99/WE z dnia 16 grudnia 2002 r. ustanawiającej przepisy sanitarne regulujące produkcję, przetwarzanie, dystrybucję oraz wprowadzanie produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. WE L 18 z 23.01.2003, str. 11; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 38, str. 124),
 - c) dyrektywy 2004/41/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 21 kwietnia 2004 r. uchylającej niektóre dyrektywy dotyczące higieny i warunków zdrowia przy produkcji i wprowadzaniu do obrotu niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi i zmieniającej dyrektywy Rady 89/662/EWG i 92/118/EWG oraz decyzję Rady 95/408/WE (Dz. Urz. UE L 157 z 30.04.2004, str. 33),
 - d) dyrektywy Rady 2004/68/WE ustanawiającej warunki zdrowia zwierząt regulujące przywóz do oraz tranzyt przez terytorium Wspólnoty niektórych żywych zwierząt kopytnych, zmieniającej dyrektywy 90/426/EWG oraz 92/65/EWG i uchylającej dyrektywę 72/462/EWG (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 320).
- ²⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2004 r. Nr 91, poz. 877 i Nr 273, poz. 2703 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188, Nr 33, poz. 289, Nr 163, poz. 1362 i Nr 178, poz. 1480.
- ³⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2004 r. Nr 69, poz. 625, Nr 92, poz. 880 i Nr 96, poz. 959 oraz z 2005 r. Nr 33, poz. 289.
- ⁴⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2003 r. Nr 122, poz. 1144 i Nr 208, poz. 2020, z 2004 r. Nr 91, poz. 877 i Nr 281, poz. 2776 oraz z 2005 r. Nr 110, poz. 927.
- ⁵⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2004 r. Nr 69, poz. 625, Nr 91, poz. 877, Nr 92, poz. 882, Nr 93, poz. 896, Nr 173, poz. 1808, Nr 210, poz. 2135 i Nr 273, poz. 2703 oraz z 2005 r. Nr 94, poz. 787, Nr 163, poz. 1362 i Nr 179, poz. 1485.
- ⁶⁾ Wdrożenie art. 4 w związku z art. 8 dyrektywy 2004/41/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 21 kwietnia 2004 r. uchylającej niektóre dyrektywy dotyczące higieny i warunków zdrowia przy produkcji i wprowadzaniu do obrotu niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi i zmieniającej dyrektywy Rady 89/662/EWG i 92/118/EWG oraz decyzję Rady 95/408/WE (Dz. Urz. UE L 157 z 30.04.2004, str. 33).

Dane dotyczące ogłoszenia aktów prawa Unii Europejskiej, zamieszczone w niniejszej ustawie, dotyczą ogłoszenia tych aktów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – wydanie specjalne.

WYKAZ PRZEPISÓW UNII EUROPEJSKIEJ W ZAKRESIE KONTROLI
WETERYNARYJNEJ W HANDLU PRODUKTAMI

CZĘŚĆ I

1. Dyrektywa Rady 2002/99/WE z dnia 16 grudnia 2002 r. ustanawiająca zasady zdrowia zwierząt regulujące produkcję, przetwarzanie, dystrybucję i wprowadzanie do obrotu produktów pochodzenia zwierzęcego nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. WE L 18 z 23.01.2003, str. 11).
2. Rozporządzenie (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 55).

CZĘŚĆ II

1. Dyrektywa Rady 92/118/EWG z dnia 17 grudnia 1992 r. ustanawiająca warunki zdrowotne zwierząt i zdrowia publicznego regulujące handel i przywóz do Wspólnoty produktów nieobjętych wyżej wymienionymi warunkami ustanowionymi w szczególnych zasadach wspólnotowych określonych w załączniku A punkt I do dyrektywy 89/662/EWG oraz w zakresie czynników chorobotwórczych do dyrektywy 90/425/EWG (Dz. Urz. WE L 62 z 15.03.1993, str. 49).
2. Rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 3 października 2002 r. ustanawiające przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. WE L 273 z 10.10.2002, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 37, str. 92).

UZASADNIENIE

Konstrukcja ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o wymaganiach weterynaryjnych dla produktów pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr 33, poz. 288 oraz z 2005 r. Nr 10, poz. 68 i Nr 23, poz. 188), ze względu na fakt, że dotychczasowe regulacje Unii Europejskiej w zakresie bezpieczeństwa i higieny produktów pochodzenia zwierzęcego były określone w dyrektywach, opierała się na ogólnym określeniu tych spraw w ustawie i ustanowieniu szerokich upoważnień ustawowych dla ministra właściwego do spraw rolnictwa do wydania aktów wykonawczych, które w sposób wierny implementowały do krajowego porządku prawnego te dyrektywy.

Po zmianie podejścia do sposobu regulacji omawianych zagadnień w Unii Europejskiej i uregulowania ich głównie w formie rozporządzeń, przy pozostawieniu jako obowiązujących części dyrektyw, zachodzi potrzeba zmiany sposobu ich uregulowania w przepisach krajowych. Przepisy rozporządzeń Unii Europejskiej nie mogą być bowiem powtarzane w prawie krajowym, które powinno jedynie umożliwiać ich właściwe stosowanie, a konieczne jest jedynie unormowanie materii objętej dyrektywami. Rzutuje to w istotny sposób na konstrukcję projektowanej ustawy, która w zakresie odnoszącym się do rozporządzeń powinna obecnie przyjąć konstrukcję tzw. „ustawy kompetencyjnej”. Znaczna część jej przepisów powinna zostać uchylona, a przepisy dotychczas wdrażające dyrektywy utrzymane w mocy w prawie Unii Europejskiej, ze względu na zmianę ich zakresu lub treści, powinny ulec znacznej modyfikacji. Mając na uwadze takie cele oraz biorąc pod uwagę zasady techniki prawodawczej określone w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 20 czerwca 2002 r. w sprawie „Zasad techniki prawodawczej” (Dz. U. Nr 100, poz. 908), proponuje się uchylenie dotychczasowej ustawy o wymaganiach weterynaryjnych dla produktów pochodzenia zwierzęcego i wydanie nowej ustawy.

W zakresie będącym przedmiotem projektowanej ustawy w prawie Unii Europejskiej zagadnienia dotyczące bezpieczeństwa żywności na poziomie prawa wtórnego były dotychczas regulowane głównie w dyrektywach, co powodowało konieczność implementacji przepisów tych dyrektyw na grunt prawa krajowego przez wydawanie przepisów normujących dane kwestie w sposób zapewniający osiągnięcie celów (wytycznych) określonych w przepisach dyrektyw.

Celem projektowanej ustawy o produktach pochodzenia zwierzęcego jest:

1) wykonanie postanowień:

- a) rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 55),
- b) rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz.Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206),
- c) rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz.Urz. UE L 165 z 30.04.2004, str. 1) w zakresie dotyczącym żywności pochodzenia zwierzęcego;

2) wdrożenie postanowień:

- a) dyrektywy Rady 96/23/WE z dnia 29 kwietnia 1996 r. w sprawie środków monitorowania niektórych substancji i ich pozostałości u żywych zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego oraz uchylającej dyrektywy 85/358/EWG i 86/469/EWG oraz decyzje 89/187/EWG i 91/664/EWG

(Dz.Urz. WE L 125 z 23.05.1996, str. 10; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 19, str. 71),

- b) dyrektywy Rady 2002/99/WE z dnia 16 grudnia 2002 r. ustanawiającej przepisy sanitarne regulujące produkcję, przetwarzanie, dystrybucję oraz wprowadzanie produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz.Urz. WE L 18 z 23.01.2003, str. 11; Dz.Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 38, str. 124),
- c) dyrektywy 2004/41/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 21 kwietnia 2004 r. uchylającej niektóre dyrektywy dotyczące higieny i warunków zdrowia przy produkcji i wprowadzaniu do obrotu niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi i zmieniającej dyrektywy Rady 89/662/EWG i 92/118/EWG oraz decyzję Rady 95/408/WE (Dz.Urz. UE L 157 z 30.04.2004, str. 33),
- d) dyrektywy Rady 2004/68/WE ustanawiającej warunki zdrowia zwierząt regulujące przywóz do oraz tranzyt przez terytorium Wspólnoty niektórych żywych zwierząt kopytnych zmieniającej dyrektywy 90/426/EWG oraz 92/65/EWG i uchylającej dyrektywę 72/462/EWG (Dz.Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 320).

Przepisy rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego mają charakter przepisów szczegółowych w stosunku do rozporządzenia nr 852/2004 i ustanawiają szczególne przepisy dla przedsiębiorstw sektora spożywczego w zakresie higieny żywności pochodzenia zwierzęcego.

Przepisy ww. rozporządzenia nie mają zastosowania do żywności zawierającej jednocześnie produkty pochodzenia roślinnego i zwierzęcego, chyba że jego przepisy wyraźnie stanowią inaczej. Jednakże otrzymywanie przetworzonych produktów pochodzenia zwierzęcego wykorzystywanych do wyrobu żywności zawierającej jednocześnie produkty pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz wykonywanie wszystkich czynności związanych z przygotowaniem wymie-

nionych produktów pochodzenia zwierzęcego powinno odbywać się w sposób określony w rozporządzeniu nr 853/2004.

Rozporządzenia nie stosuje się w przypadku:

- 1) produkcji podstawowej na własny domowy użytek;
- 2) domowego przygotowywania, przetwarzania lub składowania żywności na własny domowy użytek;
- 3) bezpośrednich dostaw, dokonywanych przez producenta, małych ilości surowców do konsumenta końcowego lub lokalnego zakładu detalicznego bezpośrednio zaopatrującego konsumenta końcowego;
- 4) bezpośrednich dostaw, dokonywanych przez producenta, małych ilości mięsa z drobiu lub zajęczaków poddanych ubojowi w gospodarstwie rolnym, do konsumenta końcowego lub lokalnego zakładu detalicznego, bezpośrednio dostarczającego mięso jako mięso świeże konsumentowi końcowemu;
- 5) myśliwych, którzy dostarczają małe ilości zwierzyny łownej lub mięsa zwierząt łownych bezpośrednio do konsumenta końcowego lub lokalnego zakładu detalicznego bezpośrednio zaopatrującego konsumenta końcowego.

W zakresie określonym w pkt 3, 4 i 5 państwa członkowskie, na mocy art. 1 ust. 4 rozporządzenia nr 853/2004, zostały zobligowane do ustanowienia przepisów krajowych regulujących ten zakres działalności, w taki sposób, aby zostały osiągnięte cele rozporządzenia. Ogólne warunki dotyczące tej działalności zostały określone w art. 12 projektowanej ustawy, natomiast warunki szczegółowe zostaną uregulowane w akcie wykonawczym do projektowanej ustawy.

Państwa członkowskie zgodnie z ww. rozporządzeniem mogą ponadto określić wymagania weterynaryjne przy produkcji i dla produktów pochodzenia

zwierzęcego o tradycyjnym charakterze. Wymagania takie będą określone w rozporządzeniu wydanym na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy.

Ze względu na ochronę zdrowia publicznego, w tym potrzebę zapewnienia bezpieczeństwa żywności pochodzenia zwierzęcego projektowana ustawa określa również wymagania weterynaryjne przy produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego w zakresie nieuregulowanym w przepisach rozporządzenia nr 853/2004 i rozporządzenia nr 854/2004 oraz w przepisach Unii Europejskiej wydanych w trybie tych rozporządzeń (art. 11).

Rozporządzenie (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi, jak wynika z tytułu tego aktu oraz jego art. 1 ust. 1 i 1a, ustanawia przepisy szczególne, ale zarazem „dodatkowe” w stosunku do przepisów rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt.

Przepisy rozporządzenia nr 854/2004 zgodnie z jego art. 1 ust. 2 stosuje się wyłącznie do działalności i osób, do których stosuje się rozporządzenie nr 853/2004.

Rozporządzenie to reguluje:

- 1) zasady dotyczące zatwierdzania zakładów, które zostały zmienione w zakresie sposobu i trybu zatwierdzania zakładów przepisami rozporządzenia nr 882/2004 (art. 31 ust. 1 rozporządzenia nr 882/2004);
- 2) ogólne zasady urzędowych kontroli w odniesieniu do wszystkich produktów pochodzenia zwierzęcego objętych rozporządzeniem;
- 3) szczegółowe zasady urzędowych kontroli:

- a) świeżego mięsa, w tym zadania urzędowego lekarza weterynarii w zakresie audytu i inspekcji (obejmujące w szczególności badania przedubojowe, badania poubojowe, badania laboratoryjne), kwestie dotyczące znakowania mięsa znakiem jakości zdrowotnej, zadania i kompetencje urzędowego lekarza weterynarii w zakresie działań pokontrolnych (w tym wydawanie decyzji w sprawie oceny mięsa jako nadającego albo nienadającego się do spożycia przez ludzi), zasady określające częstotliwość kontroli i regulujące pobieranie próbek oraz kwalifikacje, jakie powinni posiadać urzędowi lekarze weterynarii i ich personel pomocniczy – art. 5 i załącznik I do rozporządzenia,
- b) żywych małży – art. 6 i załącznik II do rozporządzenia,
- c) produktów rybołówstwa – art. 7 i załącznik III do rozporządzenia,
- d) mleka surowego i produktów mleczarskich, w tym zasady i tryb kontroli gospodarstw produkujących mleko – art. 8 i załącznik IV do rozporządzenia.

Przepisy rozporządzenia dotyczące zatwierdzania zakładów stosuje się zarówno do zakładów rozpoczynających wprowadzanie produktów pochodzenia zwierzęcego na rynek w dniu lub po dniu wejścia w życie rozporządzenia, jak i do zakładów już wprowadzających produkty pochodzenia zwierzęcego na rynek, lecz w odniesieniu do których zatwierdzenie nie było wcześniej wymagane. W tym ostatnim przypadku, kontrola powinna być przeprowadzona niezwłocznie przez właściwy organ.

Wymienione zasady stosuje się również w odniesieniu do zatwierdzonych zakładów, które wprowadzały produkty pochodzenia zwierzęcego na rynek zgodnie z prawodawstwem wspólnotowym bezpośrednio przed wprowadzeniem niniejszego rozporządzenia. Przepisy rozporządzenia nr 854/2004 oraz przepisy rozporządzenia 882/2004 nakładają na państwa członkowskie obowiązek ustanowienia procedur regulujących tryb składania wniosku o wpis do rejestru zakładów, które podlegają rejestracji zgodnie z art. 4 ust. 1 lit. b rozporządzenia nr 853/2004, oraz o zatwierdzenie zakładu. Obowiązek ten został wykonany

w art. 20-22 projektowanej ustawy. Zgodnie z art. 21 projektowanej ustawy powiatowy lekarz weterynarii, na obszarze swojej właściwości:

- 1) prowadzi rejestr zakładów, które podlegają rejestracji zgodnie z art. 4 ust. 1 lit. b rozporządzenia nr 853/2004, oraz wykaz podmiotów prowadzących działalność rejestrowaną;
- 2) jest organem właściwym w zakresie zatwierdzania, zawieszania albo cofania zatwierdzenia, warunkowego zatwierdzenia albo przedłużania warunkowego zatwierdzenia zakładów, które podlegają zatwierdzeniu zgodnie z art. 4 ust. 2 rozporządzenia nr 853/2004 oraz w trybie i na zasadach określonych w art. 31 ust. 2 rozporządzenia nr 882/2004 i prowadzi wykaz zatwierdzonych zakładów.

Większość przepisów rozporządzenia nr 854/2004 jest adresowana do właściwych organów państw członkowskich lub do urzędowego lekarza weterynarii. Określają one zadania, obowiązki albo kompetencje tych podmiotów, które mają charakter zarówno czynności, w wyniku których następują skutki prawne (np. zatwierdzenie zakładu), jak i czynności faktycznych (np. badanie mięsa), które bezpośrednio nie wywołują skutku prawnego. Stosowanie tych przepisów w polskim systemie prawnym wymaga określenia w ustawie organów administracji publicznej lub innych podmiotów właściwych w zakresie realizacji poszczególnych obowiązków, przy czym może to być określone ogólnie, zaś w przypadku gdy działania tych organów lub podmiotów nie mają charakteru czynności faktycznych, niezbędne jest uregulowanie trybu postępowania w danej sprawie.

W związku z powyższym oraz biorąc pod uwagę zakres spraw objętych kompetencjami właściwego organu i urzędowego lekarza weterynarii w rozumieniu przepisów rozporządzenia nr 854/2004 i rozporządzenia nr 882/2004 proponuje się w art. 6 projektowanej ustawy, aby zadania właściwego organu wykonywał powiatowy lekarz weterynarii, a zadania urzędowego lekarza weterynarii – lekarz weterynarii zatrudniony w Inspekcji Weterynaryjnej albo lekarz weterynarii wyznaczony do wykonywania określonych czynności,

zgodnie z art. 16 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. Nr 33, poz. 287, z późn. zm.).

Indywidualne sprawy objęte kompetencjami powiatowego lekarza weterynarii oraz urzędowego lekarza weterynarii będą rozstrzygane w drodze decyzji administracyjnej (art. 4). Zakres spraw rozstrzyganych w drodze decyzji administracyjnej określi rozporządzenie wydane na podstawie art. 7 ust. 4.

Jednakże, jeżeli z przepisów Unii Europejskiej wydanych w trybie art. 14 ust. 2 rozporządzenia nr 852/2004, art. 12 ust. 2 rozporządzenia nr 853/2004, art. 19 ust. 2 rozporządzenia nr 854/2004 lub art. 62 ust. 3 rozporządzenia nr 882/2004, będzie wynikał obowiązek podjęcia przez państwo członkowskie Unii Europejskiej, właściwy organ, urzędowego lekarza weterynarii lub zatwierdzonego lekarza weterynarii, wykonania określonych zadań lub czynności w zakresie higieny lub kontroli produktów pochodzenia zwierzęcego, minister właściwy do spraw rolnictwa określa, w drodze rozporządzenia:

- 1) rodzaje zadań lub czynności określonych w tych przepisach, wykonywanych przez organy Inspekcji Weterynaryjnej lub urzędowego lekarza weterynarii, lub sposób ich wykonywania, lub
- 2) szczegółowe wymagania dotyczące higieny lub kontroli produktów pochodzenia zwierzęcego w zakresie przekazanym do uregulowania przez Rzeczpospolitą Polską lub państwa członkowskie Unii Europejskiej

– mając na względzie realizację celów określonych w przepisach Unii Europejskiej w zakresie prawa żywnościowego, w tym zapewnienie bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego oraz skutecznej kontroli tych produktów, a także zapobieganie, ograniczanie lub eliminowanie zagrożeń dla zdrowia publicznego, wynikających z produkcji lub wprowadzania na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego.

Ogólne postanowienia dyrektywy Rady 2002/99/WE z dnia 16 grudnia 2002 r. ustanawiającej przepisy sanitarne regulujące produkcję, przetwarzanie, dystrybucję oraz wprowadzanie produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczone

czonych do spożycia przez ludzi zostały wdrożone w art. 9 i art. 10 ust. 1 projektu ustawy, zaś jej szczegółowe postanowienia będą wdrożone w rozporządzeniu wydanym na podstawie art. 10 ust. 2. Wprowadzenie tych przepisów ma na celu liberalizację oraz ujednoczenie przepisów dotyczących handlu i przywozu produktów pochodzenia zwierzęcego, które ze względu na to, że pochodzą z obszarów, na których występują choroby zakaźne zwierząt, podlegają szczególnym ograniczeniom oraz zapobieganie rozprzestrzenianiu się chorób zakaźnych zwierząt będących wynikiem wprowadzania na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego. Wdrożenie tej dyrektywy przez ujednoczenie przepisów w zakresie handlu i przywozu produktów pochodzenia zwierzęcego, stanowi kolejny etap umożliwiający pełne i prawidłowe wykonanie przepisów rozporządzenia nr 852/2004, rozporządzenia nr 853/2004 i rozporządzenia nr 882/2004. Rozwiązania te mają analogiczny charakter do rozwiązań przyjętych w uchylanej ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. o wymaganiach weterynaryjnych dla produktów pochodzenia zwierzęcego.

Ogólne postanowienia dyrektywy Rady 96/23/WE z dnia 29 kwietnia 1996 r. w sprawie środków monitorowania niektórych substancji i ich pozostałości u żywych zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego oraz uchylającej dyrektywy 85/358/EWG i 86/469/EWG oraz decyzje 89/187/EWG i 91/664/EWG zostały wdrożone w art. 16 ust. 1-4 projektu ustawy, zaś jej szczegółowe postanowienia będą wdrożone w rozporządzeniu wydanym na podstawie art. 16 ust. 5.

Rozporządzenie nr 882/2004 dokonało zmian w dyrektywie Rady 97/78/WE z dnia 18 grudnia 1997 r. określającej zasady kontroli weterynaryjnych produktów wprowadzanych do Wspólnoty z krajów trzecich; zachodzi konieczność zmiany ustawy z dnia 27 sierpnia 2003 r. o weterynaryjnej kontroli granicznej (Dz. U. Nr 165, poz. 1590 oraz z 2004 r. Nr 69, poz. 625), która wdraża postanowienia zmienionej dyrektywy. Zakres tych zmian wynika z przyjęcia w Unii Europejskiej nowych rozwiązań prawnych w zakresie higieny produktów pochodzenia zwierzęcego, określonych w rozporządzeniu nr 853/2004, rozporządzeniu nr 854/2004 i rozporządzeniu nr 882/2004.

Dyrektywa 2004/41/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 21 kwietnia 2004 r. uchylająca niektóre dyrektywy dotyczące higieny i warunków zdrowia przy produkcji i wprowadzaniu do obrotu niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi i zmieniająca dyrektywy Rady 89/662/EWG i 92/118/EWG oraz decyzję Rady 95/408/WE dokonała zmian w dyrektywie Rady 89/662/EWG z dnia 11 grudnia 1989 r. dotyczącej kontroli weterynaryjnych w handlu wewnątrzspółnotowym ze względu na wprowadzenie rynku wewnętrznego. W związku z tym zachodzi konieczność zmiany ustawy z dnia 10 grudnia 2003 r. o kontroli weterynaryjnej w handlu (Dz. U. z 2004 r. Nr 16, poz. 145), polegającej na nadaniu nowego brzmienia załącznikowi nr 2 do tej ustawy.

Zmiana ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. Nr 33, poz. 287, z późn. zm.) polega na doprecyzowaniu definicji prowadstwa weterynaryjnego w związku z przyjęciem w Unii Europejskiej nowych rozwiązań prawnych w zakresie higieny produktów pochodzenia zwierzęcego, określonych w rozporządzeniu nr 853/2004, rozporządzeniu nr 854/2004 i rozporządzeniu nr 882/2004, oraz na dodaniu przepisu dotyczącego współpracy organów Inspekcji Weterynaryjnej z organami celnymi.

Zmiana ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69, poz. 625 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188 i Nr 33, poz. 289) polega na określeniu wymagań przy przewozie zwierząt. Zmiana powyższa wynika z obowiązku pełnego wdrożenia dyrektywy Rady 2004/68/WE z dnia 26 kwietnia 2004 r. ustanawiającej warunki zdrowia zwierząt regulujące przywóz do oraz tranzyt przez terytorium Wspólnoty niektórych żywych zwierząt kopytnych zmieniającej dyrektywy 90/426/EWG oraz 92/65/EWG i uchylającej dyrektywę 72/462/EWG. Ponadto ze względu na konieczność nadawania weterynaryjnego numeru identyfikacyjnego podmiotom prowadzącym działalność nadzorowaną w zakresie zbierania, transportowania, przechowywania, operowania, przetwarzania oraz wykorzystywania lub usuwania ubocznych produktów pochodzenia zwierzęcego nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi w art. 6 tej ustawy dodano ust. 4

oraz zmieniono w tym zakresie art. 10 ust. 2 tej ustawy. Pozostałe zmiany wynikają z potrzeby dostosowania ww. ustawy do przepisów Unii Europejskiej.

Art. 4 dyrektywy 2004/41/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 21 kwietnia 2004 r. uchylającej niektóre dyrektywy dotyczące higieny i warunków zdrowia przy produkcji i wprowadzaniu do obrotu niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi i zmieniającej dyrektywy Rady 89/662/EWG i 92/118/EWG oraz decyzję Rady 95/408/WE powoduje konieczność zachowania w mocy, w zakresie nieuregulowanym w rozporządzeniu nr 853/2004 i rozporządzeniu nr 854/2004, aktów wykonawczych wydanych na podstawie art. 5 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o wymaganiach weterynaryjnych dla produktów pochodzenia zwierzęcego.

W związku z tym, że rozporządzenie nr 853/2004, rozporządzenie nr 854/2004, rozporządzenie nr 882/2004 i dyrektywa 2004/41/WE wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2006 r. proponuje się, aby projektowana ustawa weszła w życie również z tym dniem, z wyjątkiem przepisu art. 35 i art. 39 ust. 2, dotyczących zmiany ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, dla którego przewiduje się wejście w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia projektowanej ustawy.

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny:
 - 1) podmioty zajmujące się pozyskiwaniem, wytwarzaniem i przetwarzaniem oraz wprowadzaniem na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego, w szczególności prowadzące zakłady lub rzeźnie;
 - 2) organy Inspekcji Weterynaryjnej, w szczególności powiatowi lekarze weterynarii.

2. Wpływ aktu normatywnego na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego

Ocenia się, że wejście w życie ustawy nie spowoduje obciążeń dla budżetów jednostek sektora finansów publicznych.

3. Wpływ aktu normatywnego na rynek pracy

Wejście w życie ustawy nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

4. Wpływ aktu normatywnego na konkurencyjność zewnętrzną i wewnętrzną gospodarki

Wprowadzenie w życie ustawy umożliwi dostosowanie prawa weterynaryjnego do standardów Unii Europejskiej, co z kolei stanowi warunek wprowadzenia do handlu na terytorium Wspólnoty Europejskiej produktów pochodzenia zwierzęcego i umożliwi dalszy rozwój przedsiębiorczości w tym zakresie.

5. Wpływ aktu normatywnego na sytuację i rozwój regionalny

Wejście w życie ustawy nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

6. Konsultacje społeczne

W zakresie konsultacji społecznych projekt ustawy został przekazany do:

- 1) organizacji społeczno-zawodowych rolników;
- 2) organizacji pracodawców;
- 3) Krajowej Izby Lekarsko-Weterynaryjnej;
- 4) krajowych związków hodowców zwierząt;
- 5) Stowarzyszenia Rzeźników i Wędliniarzy;
- 6) Polskiego Związku Producentów, Eksporterów i Importerów Mięsa;
- 7) Krajowej Rady Izb Rolniczych;
- 8) Rady Gospodarki Żywnościowej.

W ramach konsultacji społecznych uwagi zgłosiła Krajowa Izba Lekarsko-Weterynaryjna, Rada Gospodarki Żywnościowej i Krajowa Izba Producentów Drobiu i Pasz. Większość uwag ww. podmiotów była zasadna i została uwzględniona. Uwagi te dotyczyły sprzedaży bezpośredniej, wprowadzenia zakazu uboju zwierząt w gospodarstwie. Uwagi wykraczające poza zakres projektowanej ustawy, w tym uwaga dotycząca zmiany ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej w zakresie badań laboratoryjnych przeprowadzanych przez zakłady higieny weterynaryjnej, nie zostały uwzględnione.



**URZĄD
KOMITETU INTEGRACJI EUROPEJSKIEJ
SEKRETARZ
KOMITETU INTEGRACJI EUROPEJSKIEJ
SEKRETARZ STANU**

Jarosław Pietras

Sekr.Min.JP-2849 /05/DP/md

Warszawa, 4.10. 2005 r.

~~Pan
Aleksander Proksa
Sekretarz Rady Ministrów~~

Opinia o zgodności z prawem Unii Europejskiej projektu ustawy o produktach pochodzenia zwierzęcego, wyrażona na podstawie art. 2 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 8 sierpnia 1996 r. o Komitecie Integracji Europejskiej (Dz. U. nr 106, poz. 494) przez Sekretarza Komitetu Integracji Europejskiej, Ministra Jarosława Pietrasa, działającego z upoważnienia Przewodniczącego Komitetu Integracji Europejskiej.

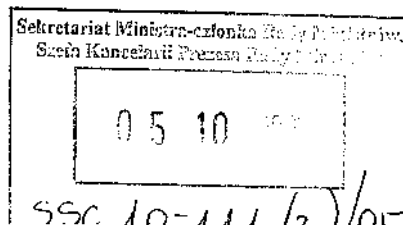
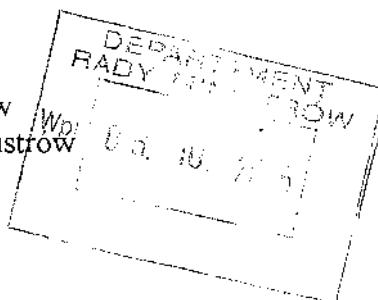
W związku z przedstawionym projektem ustawy (pismo nr RM-10-137-05), pozwalam sobie wyrazić następującą opinię:

Projektowa regulacja jest zgodna z prawem Unii Europejskiej.

Z poważaniem,

Do uprzejmej wiadomości:
Pan Józef Jerzy Pilarczyk
Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi

Pan Sławomir Cytrycki
Minister – członek Rady Ministrów
Szef Kancelarii Prezesa Rady Ministrów



ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI ¹⁾
z dnia2005 r.

**w sprawie określenia spraw rozstrzyganych przez powiatowego lekarza
weterynarii lub urzędowego lekarza weterynarii w decyzjach administracyjnych**

Na podstawie art. 7 ust. 4 ustawy z dnia o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr, poz.) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Powiatowy lekarz weterynarii, w zakresie wykonywania przepisów rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 853/2004 z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającym szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 853/2004”, wydaje decyzje administracyjne w sprawach:

- 1) rejestracji zakładów;
- 2) zatwierdzania, zawieszania albo cofania zatwierdzania, warunkowego zatwierdzania albo przedłużania warunkowego zatwierdzenia zakładów, które podlegają zatwierdzeniu zgodnie z art. 4 ust. 2 rozporządzenia nr 853/2004;
- 3) udzielenia zezwolenia na przyjęcie zwierząt do ubojni w przypadku, o którym mowa w załączniku II, w sekcji III ust. 7;
- 4) udzielenia zgody na transport do ubojni zwierząt, o których mowa w załączniku III w:
 - a) sekcji I, w rozdziale I ust. 2,
 - b) sekcji II, w rozdziale I ust. 2;
- 5) zwolnienia przedsiębiorstwa sektora spożywczego z obowiązku, o którym mowa w załączniku III, w sekcji I, w rozdziale II w ust. 1 lit. a;
- 6) zezwolenia na dokonanie czynności, o których mowa w załączniku III w:
 - a) sekcji I, w rozdziale II w ust. 2 lit. b,
 - b) sekcji II, w rozdz. II w ust. 2 lit. b- w tych samych pomieszczeniach, lecz w innym czasie;

- 7) zwolnienia przedsiębiorstwa sektora spożywczego z obowiązku, o którym mowa w załączniku III, w sekcji I, w rozdziale II ust. 6;
- 8) zezwolenia na postępowanie w inny sposób niż określony w załączniku III w:
 - a) sekcji I, w rozdziale IV w ust. 16 lit. d,
 - b) sekcji II, w rozdziale IV w ust. 7 lit. c- po przeprowadzeniu badania poubojowego;
- 9) udzielenia zgody na transport mięsa bez zachowania temperatury określonej w załączniku III, w sekcji I, w rozdziale VII w ust. 1 lit. a;
- 10) udzielenia zgody na poddanie zwierząt ubojowi w ubojni w przypadku, o którym mowa w załączniku III, w sekcji II, w rozdziale IV ust. 10;
- 11) udzielenia zgody na ubój w gospodarstwie, drobiu określonego w załączniku III, w sekcji II, w rozdziale IV w ust. 1 lit. b(i);
- 12) udzielenia zgody na ubój w miejscu pochodzenia zwierząt określonych w załączniku III, w sekcji III ust. 3;
- 13) udzielenia zgody na ubój w gospodarstwie zwierząt określonych w załączniku III, w sekcji III ust. 4;
- 14) zezwolenia na postępowanie w inny sposób niż określony w załączniku III, w sekcji IV, w rozdziale III ust. 5;
- 15) udzielenia zgody na odstępstwo od wymogu określonego w załączniku III, w sekcji V, w rozdziale III w ust. 2 lit. a;
- 16) udzielenia zgody na odstępstwo od wymagań dotyczących dokumentu rejestracyjnego w przypadku, o którym mowa w załączniku III, w sekcji VII, w rozdziale I ust. 7;
- 17) udzielenia zgody na zanurzenie żywych małż w wodzie morskiej w strefie sanitarnej na okres krótszy niż określony w załączniku III, w sekcji VII, w rozdziale II, w części C w ust. 2 lit. c;
- 18) udzielenia zgody na odstępstwo od wymogu przeprowadzania obróbki, w przypadku, o którym mowa w załączniku III, w sekcji VIII, w rozdziale IV, w części D ust. 2;
- 19) udzielenia zezwolenia na odstępstwo od wymogów dotyczących transportu mrożonych produktów rybołówstwa w przypadku, o którym mowa w załączniku III, w sekcji VIII, w rozdziale VIII ust. 2;

20) zezwolenia na używanie mleka surowego pochodzącego od zwierząt określonych w załączniku III, w sekcji IX, w rozdziale I, w części I ust. 2, w przypadku, o którym mowa w ust. 3 tej części;

21) zezwolenia na stosowanie wyższej temperatury dla mleka surowego niż określona w załączniku III w:

- a) sekcji IX, w rozdziale I, w części II, w części B ust. 2 i 3 – w przypadku, o którym mowa w ust. 4 części B,
- b) sekcji IX, w rozdziale II, w części I ust. 1 – w przypadku, o którym mowa w ust. 2 części I;

22) zezwolenia na dostarczanie przez punkty skupu i garbarnie surowca do produkcji:

- a) żelatyny przeznaczonej do spożycia przez ludzi – w przypadku, o którym mowa w załączniku III, w sekcji XIV, w rozdziale I ust. 5,
- b) kolagenu przeznaczonego do spożycia przez ludzi – w przypadku, o którym mowa w załączniku III, w sekcji XV, w rozdziale I ust. 5.

2. Powiatowy lekarz weterynarii, w zakresie wykonywania przepisów rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 854/2004 z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającym szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 854/2004”, wydaje decyzje administracyjne w sprawach:

- 1) ograniczenia albo wstrzymania produkcji w zakładzie;
- 2) miejsca i przeprowadzenia badania zwierząt w warunkach.

§ 2. 1. Urzędowy lekarz weterynarii, w zakresie wykonywania przepisów rozporządzenia nr 853/2004, wydaje decyzje administracyjne w sprawach udzielenia zgody na poddanie zwierząt ubojowi w ubojni w przypadku, o którym mowa w załączniku II, w sekcji III ust. 6 i 7.

2. Urzędowy lekarz weterynarii, w zakresie wykonywania przepisów rozporządzenia nr 854/2004, wydaje decyzje administracyjne w sprawach:

- 1) zezwolenia na poddanie zwierząt ubojowi w ubojni w przypadku, o którym mowa w załączniku I, w sekcji II, rozdział II ust. 2;
- 2) uznania mięsa za nienadające się do spożycia przez ludzi, w przypadku, o którym mowa w załączniku I, w sekcji II, w rozdziale II ust. 3;

- 3) uznania mięsa ze zwierząt, o których mowa w załączniku I, w sekcji II, w rozdziale III ust. 4, za nienadające się do spożycia przez ludzi;
- 4) zezwolenia na dokonanie uboju w innej ubojni w przypadku, o którym mowa w załączniku I, w sekcji II, w rozdziale II ust. 8;
- 5) sposobu postępowania z mięsem pochodzącym od zwierząt poddanych ubojowi z konieczności wykonanemu poza ubojnią lub jego wykorzystania;
- 6) uznania mięsa za niezdatne do spożycia w przypadkach, o których mowa w załączniku I, w sekcji II, w rozdziale V ust. 1;
- 7) zezwolenia na badanie przedubojowe świń na terenie gospodarstwa pochodzenia, stosownie do załącznika I, sekcja IV, rozdział IV, A ust. 1;
- 8) zezwolenia na sposób badania świń przeznaczonych do tuczu zgodnie z załącznikiem I, sekcja IV, rozdział IV, B ust. 2;
- 9) zezwolenia na badanie przedubojowe drobiu na terenie gospodarstwa pochodzenia stosownie do załącznika I, sekcja IV, rozdział V, A ust. 1;
- 10) zezwolenia na ubój ptaków w drodze do ubojni lub w ubojni w przypadku, o którym mowa w załączniku I, w sekcji IV, w rozdziale IV, w B ust. 5;
- 11) nakazu poddania ubojowi zwierząt podejrzanych o tuberkulinę;
- 12) uznania mięsa, o którym mowa w załączniku I, w sekcji IV, w rozdziale IX, w E ust. 2, za nienadające się do spożycia;
- 13) uznania produktów rybołówstwa za nienadające się do spożycia przez ludzi w przypadkach, o których mowa w załączniku III, w rozdziale III, w B ust. 2.

§. 3. Decyzje administracyjne, o których mowa w § 1 ust. 1, w § 2 ust. 1 i 2 pkt 1, 4, 7-10, wydaje się na wniosek przedsiębiorstwa sektora spożywczego.

§. 4. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

**MINISTER
ROLNICTWA I ROZWOJU WSI**

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działami administracji rządowej – rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1-3 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 134, poz. 1433).

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie określenia spraw rozstrzyganych przez powiatowego lekarza weterynarii lub urzędowego lekarza weterynarii w decyzjach administracyjnych stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 7 ust. 4 ustawy z dnia o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr, poz.).

Projekt rozporządzenia ma na celu wykonanie przepisów Unii Europejskiej tj.:

- rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206) oraz
- rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt. (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004, str. 1).

Przepisy powyższych rozporządzeń, w przypadkach wymienionych w projekcie rozporządzenia, zostawiają wolny wybór państwom członkowskim co do określenia organu, który ma podjąć decyzję w ww. przypadkach. Przepisy te są najczęściej sformułowane jako „właściwy organ podejmie decyzję ...” lub „państwo członkowskie określi ...”. W celu lepszego interpretowania przepisów wspólnotowych, a także zapewnienia ogólnych zasad dotyczących bezpieczeństwa żywności, istotne jest aby jasno określić jaki organ w tych różnych sytuacjach podejmuje decyzję.

Rozporządzenie nie podlega procedurze notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny

Pracownicy Inspekcji Weterynaryjnej oraz producenci produktów pochodzenia zwierzęcego.

2. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych

Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje obciążeń dla budżetów jednostek samorządu terytorialnego i budżetów jednostek sektora finansów publicznych, umożliwi natomiast organom kontroli możliwość nadzorowania aspektów związanych z bezpieczeństwem żywności pochodzenia zwierzęcego.

3. Wpływ regulacji na rynek pracy

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

4. Wpływ regulacji na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki w danym sektorze.

5. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

6. Konsultacje społeczne

Niniejszy projekt, w ramach uzgodnień międzyresortowych, zostanie skonsultowany z organizacjami społecznymi, związkami branżowymi, a także z Głównym Inspektoratem Weterynarii, Krajową Izbą Lekarsko-Weterynaryjną oraz Państwowym Instytutem Weterynaryjnym w Puławach.

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾
z dnia 2005 r.

w sprawie sposobu ustalania weterynaryjnego numeru identyfikacyjnego

Na podstawie art. 10 ust. 2 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69, poz. 625 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188, Nr 33, poz. 289 i Nr , poz.) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa sposób ustalania weterynaryjnego numeru identyfikacyjnego nadawanego podmiotom prowadzącym działalność nadzorowaną, o której mowa w art. 1 pkt 1 lit. a – l oraz lit. o ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt.

§ 2. Weterynaryjny numer identyfikacyjny składa się z cyfr, z których:

- 1) pierwsza i druga stanowią cyfry kodu województwa, ustalonego w rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 15 grudnia 1998 r. w sprawie szczegółowych zasad prowadzenia, stosowania i udostępniania krajowego rejestru urzędowego podziału terytorialnego kraju oraz związanych z tym obowiązków organów administracji rządowej i jednostek samorządu terytorialnego (Dz. U. Nr 157, poz. 1031, z późn. zm.²⁾);
- 2) trzecia i czwarta stanowią cyfry kodu powiatu w danym województwie, ustalonego na podstawie przepisów, o których mowa w pkt 1;
- 3) piąta i szósta stanowią cyfry kodu zakresu i rodzaju działalności nadzorowanej prowadzonej przez podmiot;
- 4) siódma i następne stanowią cyfry informujące o kolejności podejmowania danego rodzaju działalności nadzorowanej w powiecie.

§ 3. Wykaz kodów określających zakres i rodzaj działalności nadzorowanej, o której mowa w § 2 pkt 3, jest określony w załączniku do rozporządzenia.

§ 4. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

**MINISTER ROLNICTWA
I ROZWOJU WSI**

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej – rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 134, poz. 1433).

²⁾ Zmiany wymienionego rozporządzenia zostały ogłoszone w Dz. U. z 2000 r. Nr 13, poz. 161, z 2001 r. Nr 12, poz. 100 i Nr 157, poz. 1840, z 2002 r. Nr 177, poz. 1459, z 2003 r. Nr 208, poz. 2022 oraz z 2004 r. Nr 254, poz. 2535.

WYKAZ KODÓW OKREŚLAJĄCYCH ZAKRES I RODZAJ DZIAŁALNOŚCI NADZOROWANEJ

- 19 – prowadzenie centrum pozyskiwania nasienia - buhaje;
- 20 – prowadzenie centrum pozyskiwania nasienia - knury;
- 21 – prowadzenie centrum pozyskiwania nasienia - inne gatunki zwierząt;
- 22 – wykorzystywanie nasienia;
- 23 – prowadzenie centrum przechowywania nasienia;
- 24 – wytwarzanie zarodków oraz pozyskiwanie, konserwacja, obróbka, przechowywanie, prowadzenie obrotu lub wykorzystywanie komórek jajowych i zarodków;
- 25 – prowadzenie punktu kopulacyjnego;
- 27 – chów lub hodowla zwierząt akwakultury oraz rozród ryb;
- 28 – zarobkowy przewóz zwierząt lub przewóz zwierząt wykonywany w związku z prowadzeniem innej działalności gospodarczej;
- 34 – prowadzenie schronisk dla zwierząt;
- 44 – organizowanie targów, wystaw, pokazów lub konkursów zwierząt;
- 48 – chów lub hodowla zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka jak zwierzęta gospodarskie;
- 61 – obrót zwierzętami, pośrednictwo w tym obrocie lub skup zwierząt;
- 62 – utrzymywanie lub hodowla zwierząt na potrzeby pokazów zwierząt, edukacji, ochrony i zachowania gatunków zwierząt, prowadzenia podstawowych lub stosowanych badań naukowych lub hodowla zwierząt używanych do prowadzenia takich badań;
- 63 – prowadzenie zakładu hodowli zarodowej drobiu;
- 64 – prowadzenie zakładu reprodukcyjnego drobiu;
- 65 – prowadzenie zakładu odchowu drobiu;
- 66 – prowadzenie zakładu wylęgu drobiu;
- 67 – prowadzenie stacji kwarantanny;
- 68 – prowadzenie miejsc gromadzenia zwierząt;

69 – prowadzenie miejsc odpoczynku lub przeładunku zwierząt;

70 – prowadzenie miejsc wymiany wody przy transporcie zwierząt akwakultury;

71 – inne.

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie sposobu ustalania weterynaryjnego numeru identyfikacyjnego stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 10 ust. 2 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69, poz. 625 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188, Nr 33, poz. 289 i Nr , poz.).

Projekt określa sposób ustalania weterynaryjnego numeru identyfikacyjnego dla podmiotów prowadzących niektóre rodzaje działalności, które są nadzorowane przez Inspekcję Weterynaryjną. Weterynaryjny numer identyfikacyjny składa się z co najmniej ośmiu cyfr, z których dwie pierwsze stanowią kod województwa, trzecia i czwarta kod powiatu, piąta i szósta zakres i rodzaj prowadzonej działalności gospodarczej, natomiast następne cyfry są kolejnym numerem danego rodzaju działalności nadzorowanej w powiecie.

Materia regulowana projektem niniejszego rozporządzenia nie podlega unormowaniu w prawie Unii Europejskiej.

Projekt rozporządzenia nie zawiera przepisów technicznych w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597), w związku z tym nie podlega procedurze notyfikacji.

Ocena skutków regulacji

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny

Przepisy projektowanego rozporządzenia obejmują organy Inspekcji Weterynaryjnej oraz podmioty prowadzące działalność nadzorowaną.

2. Wpływ aktu normatywnego na sektor finansów publicznych

Wydanie przedmiotowego rozporządzenia nie spowoduje dodatkowych skutków finansowych dla budżetu państwa.

3. Wpływ aktu normatywnego na rynek pracy, konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki, sytuację i rozwój regionalny

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy i konkurencyjność wewnętrzną oraz na sytuację i rozwój regionalny. Będzie natomiast miało pozytywny wpływ na konkurencyjność zewnętrzną gospodarki, gdyż umożliwi obrót handlowy zwierzętami i produktami pochodzenia zwierzęcego, w tym zwłaszcza w ramach Wspólnoty Europejskiej.

4. Konsultacje społeczne

Projekt rozporządzenia będzie konsultowany z zainteresowanymi organizacjami społecznymi i zawodowymi, a w szczególności z Krajową Izbą Lekarsko-Weterynaryjną, Ogólnopolskim Związkiem Zawodowym Lekarzy Weterynarii Inspekcji Weterynaryjnej, NSZZ Solidarność Pracowników Weterynarii – Sekcja Krajowa i Krajową Radą Izb Rolniczych.

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾**

z dnia2005 r.

**w sprawie wymagań dla osób wykonujących zabiegi odkażania lub zwalczania
szkodników w zakładach**

Na podstawie art. 18 ust. 3 ustawy z dnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr ..., poz. ...) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowe wymagania, jakie powinny spełniać osoby wykonujące zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach;
- 2) sposób i warunki uzyskiwania wiedzy i umiejętności w zakresie, o którym mowa w ust. 1, w tym szczegółowy zakres szkolenia osób wykonujących zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładzie;
- 3) skład komisji przeprowadzającej egzaminu oraz zakres i sposób ich przeprowadzania, w tym wysokość opłat i sposób ich uiszczania;
- 4) wzór zaświadczenia potwierdzającego złożenie egzaminu z wynikiem pozytywnym.

§ 2. Zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach może wykonywać osoba, która odbyła szkolenie, o którym mowa w § 3, oraz zdała egzamin, obejmujący sprawdzenie znajomości zagadnień, zawartych w programach szkolenia, potwierdzony wydaniem zaświadczenia.

§ 3. 1. Szkolenia dla osób wykonujących zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach są prowadzone w formie kursu, przez podmioty upoważnione przez wojewódzkiego lekarza weterynarii do prowadzenia szkoleń dla osób wykonujących zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach.

2. Upoważnienie do prowadzenia szkoleń wydaje wojewódzki lekarz weterynarii na wniosek podmiotu dysponującego przygotowaną merytoryczną kadrami dydaktyczną i posiadającego doświadczenie organizacyjne w prowadzeniu tego typu szkoleń.

3. Programy szkoleń dla osób, wykonujących zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach, są określone w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

§ 4. Osobom posiadającym co najmniej 5-letni staż pracy przy przeprowadzaniu zabiegów odkażania lub zwalczania szkodników, które ukończyły:

- 1) studia wyższe na kierunku biologia, chemia, weterynaria lub
 - 2) studia podyplomowe w zakresie przeprowadzania zabiegów odkażania lub zwalczania szkodników, lub
 - 3) szkolenia, przed wejściem w życie rozporządzenia, których program odpowiada programowi szkolenia określonemu w załączniku nr 1 do rozporządzenia
- wydaje się zaświadczenie, po zdaniu egzaminu, o którym mowa w § 6.

§ 5. 1. Zaświadczenie jest ważne przez 5 lat od dnia jego wydania.

2. Wzór zaświadczenia jest określony w załączniku nr 2 do rozporządzenia.
3. Zaświadczenie, na kolejne 5 lat, wydaje się na wniosek zainteresowanego, po odbyciu przez niego szkoleń uzupełniających i zdaniu egzaminów, o których mowa w § 6.
4. Szkolenia uzupełniające, o których mowa w ust. 3, prowadzone są w formie kursu w wymiarze 30 godzin w zakresie odkażania i 40 godzin w zakresie zwalczania szkodników w zakładach.
5. Tematyka szkolenia uzupełniającego, o którym mowa w ust. 4 powinna odpowiadać tematom określonym w załączniku 1 do rozporządzenia.

§ 6. 1. Egzamin przeprowadza komisja egzaminacyjna powołana przez właściwego terytorialnie wojewódzkiego lekarza weterynarii.

2. W skład komisji egzaminacyjnej wchodzi co najmniej:

- 1) przewodniczący komisji egzaminacyjnej – wojewódzki lekarz weterynarii właściwy ze względu na miejsce szkolenia lub jego przedstawiciel;
- 2) 2 osoby posiadające:
 - a) co najmniej 5-letni staż pracy przy przeprowadzaniu zabiegów odkażania lub zwalczania szkodników,
 - b) wykształcenie wyższe na kierunku biologia, chemia lub weterynaria.

3. Komisja egzaminacyjna przeprowadza egzamin, o którym mowa w ust. 1, w formie testu pisemnego obejmującego sprawdzenie znajomości zagadnień zawartych w programach szkolenia, o których mowa w § 3 ust. 3.

4. Testy pisemne, o których mowa w ust. 3 przygotowuje komisja egzaminacyjna.

§ 7. 1. Warunkiem zdania egzaminu jest udzielenie co najmniej 75 % poprawnych odpowiedzi na pytania zawarte w teście pisemnym, o którym mowa w § 6 ust. 3.

2. Osoby, które nie uzyskały wymaganej ilości poprawnych odpowiedzi z testu pisemnego, mogą ponownie przystąpić do egzaminu-

§ 8. 1. Osoby wykonujące przed dniem wejścia w życie rozporządzenia zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach mogą wykonywać te zabiegi, mimo braku potwierdzenia wymaganych kwalifikacji, przez 12 miesięcy od dnia wejścia w życie rozporządzenia.

2. Osoby będące pracownikami korpusu służby cywilnej, zatrudnione przed dniem wejścia w życie rozporządzenia, w zespołach lub na samodzielnych stanowiskach do spraw odkażania powiatowych inspektoratów weterynarii zachowują dotychczasowe uprawnienia do wykonywania zabiegów odkażania lub zwalczania szkodników.

3. Osoby niebędące pracownikami korpusu służby cywilnej, zatrudnione przed dniem wejścia w życie rozporządzenia, w zespołach lub na samodzielnych stanowiskach do spraw odkażania powiatowych inspektoratów weterynarii zachowują dotychczasowe uprawnienia do wykonywania zabiegów odkażania lub zwalczania szkodników przez okres 5 lat od wejścia w życie rozporządzenia.

§ 9. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia

**MINISTER ROLNICTWA
I ROZWOJU WSI**

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej - rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 134, poz. 1433).

Załącznik nr 1

I. PROGRAM SZKOLENIA DLA OSÓB WYKONUJĄCYCH ZABIEGI ODKAŻANIA

Lp.	Temat	Wykłady	Ćwiczenia
		liczba godzin	
1.	Podstawowe wiadomości z zakresu mikrobiologii. Budowa, rozmnażanie, metabolizm, zagrożenia: <ul style="list-style-type: none"> - priony, - wirusy i riketsje, - bakterie, - grzyby 	8	4
2.	Podstawowe pojęcia z epidemiologii i epizootologii	4	-
3.	Zakażenia, drogi szerzenia się chorób zakaźnych i pasożytniczych	4	-
4.	Charakterystyka środków dezynfekcyjnych <ul style="list-style-type: none"> - klasyfikacja według substancji aktywnych, - mechanizm biobójczego działania, - techniki zabiegów dezynfekcyjnych, - toksyczność, - zagrożenia dla człowieka, produkcji i środowiska wynikające z niewłaściwego posługiwania się środkami dezynfekcyjnymi 	10	-
5.	Mycie i odkażanie w obiektach inwentarskich oraz w zakładach przetwórstwa spożywczego: <ul style="list-style-type: none"> - zasady doboru preparatów, - czynniki warunkujące prawidłowy przebieg procesu odkażania, - ocena skuteczności procesu mycia i odkażania, - odkażanie wody 	8	4

6.	Odkazanie w przypadku wystąpienia chorób zakaźnych u ludzi i zwierząt oraz zagrożeń bioterrorystycznych	4	-
7.	Uregulowania prawne dotyczące zabiegów odkazania oraz ich rola w systemach jakości obowiązujących w przetwórstwie spożywczym	4	-
8.	Dokumentacja zabiegów odkazania	2	2
9.	Aparatura i sprzęt do zabiegów odkazania	-	2
10.	Bezpieczeństwo i higiena pracy podczas wykonywania zabiegów odkazania	2	2
Razem godzin		46	14

II. PROGRAM SZKOLENIA DLA OSÓB WYKONUJĄCYCH ZABIEGI ZWALCZANIA SZKODNIKÓW

Lp.	Temat	Wykłady	Ćwiczenia
		liczba godzin	
1.	<p>Podstawowe wiadomości o stawonogach uznanych za szkodniki, ze względu na ich gospodarcze znaczenie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zarys biologii, klasyfikacja, rozmnażanie, - identyfikacja szkodników, - zagrożenia dla przetwórstwa spożywczego wynikające z obecności szkodliwych stawonogów, - profilaktyka oraz dopuszczone sposoby monitorowania obecności stawonogów 	10	4
2.	<p>Środki dezynsekcyjne dopuszczone do stosowania w przetwórstwie spożywczym:</p> <ul style="list-style-type: none"> - klasyfikacja według substancji aktywnych, - mechanizm działania, - techniki zabiegów i sprzęt w zabiegach dezynsekcyjnych, - toksyczność, - zagrożenia dla człowieka, produkcji i środowiska wynikające z niewłaściwego posługiwania się środkami dezynsekcyjnymi 	10	-
3.	Przygotowanie obiektu do zabiegu dezynsekcji w przypadku	2	2

	zastosowania techniki stwarzającej zagrożenie produkcji czynnikiem chemicznym		
4.	<p>Podstawowe wiadomości o gryzoniach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zarys biologii i identyfikacja gatunków o znaczeniu gospodarczym, - symptomy obecności gryzoni i sposoby monitorowania gryzoni, - szkodliwość, etologia gryzoni oraz wynikające z tego następstwa w podejmowanej działalności prewencyjnej 	10	2
5.	<p>Charakterystyka środków deratyzacyjnych:</p> <ul style="list-style-type: none"> - klasyfikacja według substancji aktywnych i mechanizm działania, - toksyczność, - zagrożenia dla człowieka, produkcji i środowiska wynikające z niewłaściwego posługiwania się środkami deratyzacyjnymi 	10	-
6.	Ochrona obiektów przed szkodnikami innymi niż wymienione w pkt 1 i 4	4	2
7.	Zintegrowane metody ochrony przed szkodnikami (IPM)	4	2
8.	Uregulowania prawne dotyczące prewencji i zabiegów zwalczania szkodników w zakładach oraz ich rola w systemach jakości obowiązujących w przetwórstwie spożywczym	4	-
9.	Dokumentacja zwalczania i monitorowania szkodników w aspekcie zasad dobrej praktyki higienicznej (GHP) i dobrej praktyki produkcyjnej (GMP)	2	2
10.	Aparatura i sprzęt do zabiegów dezynsekcji i deratyzacji	2	4
11.	Bezpieczeństwo i higiena pracy podczas wykonywania zabiegów dezynsekcji i deratyzacji	2	2
Razem godzin		60	20

WZÓR

**ZAŚWIADCZENIE POTWIERDZAJĄCE ZŁOŻENIE EGZAMINU Z WYNIKIEM
POZYTYWNYM W ZAKRESIE WYKONYWANIA ZABIEGÓW ODKAŻANIA /
ZWALCZANIA SZKODNIKÓW / ODKAŻANIA I ZWALCZANIA SZKODNIKÓW* W
ZAKŁADACH**

Niniejszym zaświadcza się, że:

Pan /i/
urodzony/a w..... dnia.....
imiona rodziców.....

posiada wiedzę i umiejętności niezbędne do przeprowadzania zabiegów odkażania /
zwalczania szkodników / odkażania i zwalczania szkodników* zgodnie z art. 18 ustawy z
dnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. Nr, poz.....).

Zaświadczenie jest ważne przez okres 5 lat od dnia wydania.

....., dnia.....

(pieczęć wojewódzkiego lekarza weterynarii)

Podpis przewodniczącego komisji egzaminacyjnej

*Niepotrzebne skreślić

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie wymagań dla osób wykonujących zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach stanowi wykonanie upoważnienia ustawowego zawartego w art. 18 ust. 3 ustawy z dnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr ..., poz. ...).

Zgodnie z art. 17 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady 178/2002/WE ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności podmioty, które prowadzą działalność polegającą na produkcji, przetwarzaniu lub dystrybucji żywności zobowiązane są do zapewnienia, aby wszelkie działania odbywające się w ramach ich działalności były zgodne z przepisami prawa żywnościowego właściwymi dla danego rodzaju prowadzonej działalności.

Produkcja żywności jest procesem złożonym oraz angażującym wiele podmiotów. Bardzo ważnym elementem produkcji jest zabezpieczenie żywności przed czynnikami mikrobiologicznymi oraz szkodnikami. Wykonywanie czynności polegających na myciu, odkażaniu, dezynsekcji i deratyzacji jest najczęściej zlecane podmiotom zewnętrznym, które specjalizują się w prowadzeniu takiego rodzaju działalności. Czynności te mają bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo żywności, gdyż zmniejszają ilość mikroorganizmów w otoczeniu i zabezpieczają przed wprowadzeniem mikroflory przez szkodniki oraz zabezpieczają przed obecnością szkodników.

Niezwykle istotne jest również wykonywanie tych czynności w taki sposób, aby uniknąć przedostawania się pozostałości zastosowanych środków chemicznych do żywności. Dlatego czynności te powinny być wykonywane przez osoby posiadające odpowiednią wiedzę i umiejętności.

Osoby, które wykonują zabiegi odkażania i ochrony przed szkodnikami powinny posiadać określoną wiedzę z zakresu określonego rozporządzeniem lub odbyć szkolenie. Szczegółowy program tego szkolenia stanowi załącznik 1 do niniejszego rozporządzenia.

Po odbyciu szkolenia osoba ubiegająca się o uzyskanie potwierdzenia odpowiedniej wiedzy i umiejętności, powinna zdać egzamin. Zgodnie z projektem rozporządzenia właściwy terytorialnie wojewódzki lekarz weterynarii będzie powoływał komisje egzaminacyjne, których zadaniem będzie czuwanie nad prawidłowością przebiegu egzaminu.

Zasadą będzie, że wszystkie osoby zamierzające świadczyć usługi w zakresie odkażania lub zwalczania szkodników powinny odbyć szkolenie. Wyjątek stanowić będą osoby, które w dniu przeprowadzenia egzaminu posiadają co najmniej 5-letni staż pracy

przy przeprowadzaniu zabiegów odkażania lub zwalczania szkodników oraz ukończyły studia wyższe na kierunku biologia, chemia, weterynaria, studia podyplomowe w zakresie przeprowadzania zabiegów odkażania lub zwalczania szkodników lub szkolenia, przed wejściem w życie rozporządzenia, których program odpowiada programowi szkolenia określonego w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

Osoby, które przed dniem wejścia w życie rozporządzenia wykonywały zabiegi odkażania lub zwalczania szkodników w zakładach mogą wykonywać zabiegi mimo braku potwierdzenia wymaganej wiedzy i umiejętności przez 12 miesięcy od dnia wejścia w życie rozporządzenia. Po tym terminie osoby te również obejmuje obowiązek odbycia szkolenia i uzyskania stosownego zaświadczenia.

Projektowane regulacje pozwolą na pełną realizację podstawowej zasady prawa żywnościowego – objęcie regulacją całości łańcucha produkcji żywności.

Materia regulowana niniejszym rozporządzeniem nie podlega unormowaniu w prawie Unii Europejskiej. Projekt nie podlega notyfikacji, o której mowa w rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz.U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597), ponieważ nie zawiera norm o charakterze technicznym.

Projekt rozporządzenia zostanie uzgodniony z Głównym Lekarzem Weterynarii oraz z organizacjami społeczno - zawodowymi, a w szczególności z Krajową Izbą Lekarsko – Weterynaryjną, Polskim Stowarzyszeniem Pracowników Dezynfekcji Dezynsekcji i Deratyzacji (PSPDDD), Stowarzyszeniem Rzeźników i Wędliniarzy, Stowarzyszeniem Prywatnych Producentów Mleka oraz Federacją „Pest Control”.

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny

Podmioty produkujące produkty pochodzenia zwierzęcego.

2. Wpływ aktu normatywnego na sektor finansów publicznych

Wejście w życie projektowanego rozporządzenia nie spowoduje dodatkowych obciążeń dla budżetu państwa i budżetów jednostek samorządu terytorialnego.

3. Wpływ aktu normatywnego na rynek pracy

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

4. Wpływ aktu normatywnego na konkurencyjność zewnętrzną i wewnętrzną gospodarki

Dostosowanie polskich przepisów do rozwiązań przyjętych w prawie Unii Europejskiej zwiększy konkurencyjność podmiotów produkujących produkty pochodzenia zwierzęcego.

5. Wpływ aktu normatywnego na sytuację i rozwój regionalny

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

6. Konsultacje społeczne

Projekt rozporządzenie będzie przedmiotem konsultacji społecznych z Polskim Stowarzyszeniem Pracowników Dezynfekcji Dezynsekcji i Deratyzacji (PSPDDD), Federacją „Pest Control”, Krajową Radą Izby Rolniczych, Polską Konfederacją Pracodawców Prywatnych, Agencją Restrukturyzacji i Modernizacji Rolnictwa, Związkiem Prywatnych Przetwórców Mleka, Krajowym Porozumieniem Spółdzielni Mleczarskich, Krajowym Związkiem Hodowców Bydła Mięsnego, Polskim Związkiem Hodowców i Producentów Trzody Chlewnej, Polskim Związkiem Hodowców Koni, Polskim Związkiem Owczarskim, Polskim Związkiem Zrzeszeń Hodowców i Producentów Drobiu, Polskim Związkiem Producentów, Eksporterów i Importerów Mięsa, NSZZ Rolników Indywidualnych „Solidarność”, Związkiem Zawodowym Rolnictwa „Samoobrona”, Krajowym Związkiem Rolników, Kótek i Organizacji Rolniczych, Związkiem Zawodowym Pracowników Rolnictwa w RP, Sekretariatem Rolnictwa Komisji Krajowej NSZZ „Solidarność”, Sekretariatem Przemysłu Spożywczego NSZZ „Solidarność”, Ogólnopolskim Związkiem Zawodowym Lekarzy Weterynarii Inspekcji Weterynaryjnej, Krajową Izbą Lekarsko – Weterynaryjną oraz Państwowym Instytutem Weterynaryjnym w Puławach.

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI ¹⁾
z dnia 2005 r.

w sprawie wymagań weterynaryjnych przy przewozie zwierząt kopytnych

Na podstawie art. 18b ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69, poz. 625 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188, Nr 33, poz. 289 i Nr , poz.) zarządza się, co następuje:

§ 1. Dopuszcza się przewóz przez terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zwierząt kopytnych, jeżeli przy przewozie tym są spełnione wymagania weterynaryjne określone w przepisach Unii Europejskiej.²⁾

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

MINISTER ROLNICTWA
I ROZWOJU WSI

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej – rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 134, poz. 1433).

²⁾ Decyzje wydane na podstawie art. 14 ust. 2 dyrektywy Rady 2004/68/WE ustanawiającej warunki zdrowia zwierząt regulujące przywóz do oraz tranzyt przez terytorium Wspólnoty niektórych żywych zwierząt kopytnych, zmieniającej dyrektywy 90/426/EWG oraz 92/65/EWG i uchylającej dyrektywę 72/462/EWG (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 320).

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie wymagań weterynaryjnych przy przewozie zwierząt kopytnych stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 18b ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69, poz. 625 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188, Nr 33, poz. 289 i Nr , poz.).

Projekt określa wymagania weterynaryjne przy przewozie zwierząt kopytnych, które będą określone w przepisach (decyzjach) wydanych na podstawie art. 14 ust. 2 dyrektywy Rady 2004/68/WE ustanawiającej warunki zdrowia zwierząt regulujące przywóz do oraz tranzyt przez terytorium Wspólnoty niektórych żywych zwierząt kopytnych, zmieniającej dyrektywy 90/426/EWG oraz 92/65/EWG i uchylającej dyrektywę 72/462/EWG (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 320).

Przepisy rozporządzenia wdrażają przepisy Unii Europejskiej, w związku z tym jego projekt podlegał procedurze notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2004 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny

Importerzy i producenci mięsa i produktów mięsnych.

2. Wpływ aktu normatywnego na sektor finansów publicznych

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na sektor finansów publicznych.

3. Wpływ aktu normatywnego na rynek pracy

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

4. Wpływ aktu normatywnego na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki.

5. Wpływ aktu normatywnego na sytuację i rozwój regionalny

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

6. Konsultacje społeczne

Projekt rozporządzenia będzie przedmiotem konsultacji społecznych z organizacjami społecznymi i związkami branżowymi takimi jak Polski Związek Producentów Eksporterów i Importerów Mięsa, Stowarzyszenie Rzeźników i Wędliniarzy, Polska Organizacja Handlu i Dystrybucji, Unia Przemysłu Chłodniczego, Polska Federacja Producentów Żywności, Ogólnopolskie Stowarzyszenie Lekarzy Weterynarii Wolnej Praktyki „Medicus Veterinarius”, a także z Krajową Izbą Lekarsko - Weterynaryjną oraz Państwowym Instytutem Weterynaryjnym w Puławach.

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾
z dnia2005 r.

**w sprawie szczegółowych warunków i sposobu przeprowadzania
szkolenia myśliwych²⁾**

Na podstawie art. 19 ust. 3 ustawy z dnia2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr, poz.) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowy zakres tematów, jaki powinien zawierać program szkolenia osób, o których mowa w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającym szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego, w załączniku III w sekcji IV w rozdziale I w ust. 1-3, które polują na zwierzęta łowne z zamiarem wprowadzenia na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych ze zwierząt łownych, zwanych dalej „myśliwymi”, jest określony w załączniku nr 1 do rozporządzenia;
- 2) szczegółowe warunki i sposób przeprowadzania szkolenia myśliwych;
- 3) wzór zaświadczenia potwierdzającego ukończenie szkolenia;
- 4) wzór oświadczenia osoby przeszkolonej, o którym mowa w rozporządzeniu wymienionym w pkt 1, w załączniku III w sekcji IV w rozdziale II w ust. 4 w lit. a.

§ 2. 1. Osoba zainteresowana odbyciem szkolenia składa wniosek w tej sprawie do powiatowego lekarza weterynarii.

2. Szkolenie jest prowadzone w formie kursu, w wymiarze 60 godzin, zakończonego egzaminem sprawdzającym poziom wiedzy uczestnika szkolenia z zakresu objętego programem szkolenia i wydaniem zaświadczenia, potwierdzającego ukończenie szkolenia, zwanego dalej „zaświadczeniem”.

3. Zaświadczenie jest ważne przez 5 lat od dnia jego wydania.

4. Wzór zaświadczenia jest określony w załączniku nr 2 do rozporządzenia.

5. Odpis zaświadczenia potwierdzającego ukończenie szkolenia jest przechowywany przez powiatowego lekarza weterynarii, który powołuje komisję egzaminacyjną, o której mowa w § 4.
6. Zaświadczenie, na kolejne 5 lat, wydaje się na wniosek zainteresowanego, po odbyciu przez niego szkolenia uzupełniającego i zdaniu egzaminu, o których mowa w § 4.
7. Szkolenie uzupełniające, o którym mowa w ust. 5, jest prowadzone w formie kursu w wymiarze 30 godzin.
8. Tematyka szkolenia uzupełniającego, powinna odpowiadać tematom określonym w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

§ 3. Osobom, które ukończyły studia wyższe na kierunku weterynaria, posiadającym wymagany staż pracy przy przeprowadzaniu badania poubojowego zwierząt łownych lub badania przedubojowego i poubojowego zwierząt rzeźnych, wydaje się zaświadczenie, bez konieczności uczestnictwa w szkoleniu i zdawania egzaminu, o którym mowa w § 4.

§ 4. 1. Egzamin przeprowadza komisja egzaminacyjna powołana przez powiatowego lekarza weterynarii, w skład której wchodzi co najmniej:

- 1) przewodniczący komisji egzaminacyjnej – powiatowy lekarz weterynarii lub jego przedstawiciel;
- 2) 2 osoby posiadające:
 - a) co najmniej 5-letni staż pracy przy przeprowadzaniu badania poubojowego mięsa zwierząt łownych lub badania przedubojowego i poubojowego zwierząt rzeźnych,
 - b) wykształcenie wyższe na kierunku weterynaria.

2. Komisja egzaminacyjna przeprowadza egzamin, o którym mowa w ust. 1, w formie testu pisemnego obejmującego sprawdzenie znajomości zagadnień zawartych w programie szkolenia, o których mowa w § 1 pkt 1.

3. Testy pisemne, o których mowa w ust. 2 przygotowuje komisja egzaminacyjna.

4. Zaświadczenie otrzymują osoby, które zdały egzamin z wynikiem pozytywnym oraz osoby, o których mowa w § 3.

§ 5. 1. Warunkiem zdania egzaminu jest udzielenie co najmniej 75% poprawnych odpowiedzi na pytania zawarte w teście pisemnym, o którym mowa w § 4 ust. 3.

2. Osoby, które nie uzyskały wymaganej ilości poprawnych odpowiedzi z testu pisemnego, mogą powtórnie przystąpić do egzaminu, bez konieczności odbycia ponownego szkolenia, w terminie trzech tygodni od daty pierwszego egzaminu.

§ 6. 1. Warunki odbycia szkolenia oraz składania egzaminu, w tym egzaminu poprawkowego, o którym mowa w § 5 ust. 2, a także wysokość opłat za szkolenie i przeprowadzenie egzaminu określają umowy cywilnoprawne zawierane pomiędzy uczestnikami szkolenia, a podmiotem przeprowadzającym szkolenie oraz właściwym terytorialnie powiatowym lekarzem weterynarii, który powołuje komisję egzaminacyjną, o której mowa w § 4.

2. Opłaty za szkolenie i przeprowadzenie egzaminu, o których mowa w ust. 1, obejmują koszty niezbędne do ich zorganizowania.

§ 8. 1. Wzór oświadczenia osoby przeszkolonej, które jest sporządzane przed dostarczeniem odstrzelonego zwierzęcia do zakładu przetwórstwa lub punktu skupu, jest określony w załączniku nr 3 do rozporządzenia.

2. Przeszkolona osoba wypełnia część 1 oświadczenia, o którym mowa w ust. 1, gdy spełnione są następujące warunki:

- 1) podczas oględzin odstrzelonego zwierzęcia nie stwierdzono występowania żadnych nietypowych cech;
- 2) przed odstrzałem zwierzęcia nie stwierdzono żadnego nietypowego zachowania;
- 3) nie ma podejrzeń co do skażenia środowiska.

3. Przeszkolona osoba wypełnia część 2 oświadczenia, w przypadku gdy nie jest spełniony co najmniej jeden warunek, wymieniony w ust. 2 pkt 1-3.

§ 9. Osoby, które polują na zwierzęta łowne z zamiarem wprowadzenia na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych ze zwierząt łownych, o których mowa w § 1 pkt 1, powinny odbyć szkolenie i uzyskać wymagane zaświadczenie w terminie 6 miesięcy od dnia wejścia w życie rozporządzenia.

§ 10. Traci moc rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 6 kwietnia 2004 r. w sprawie wzoru oświadczenia myśliwego (Dz. U. Nr 74, poz. 680).

§ 11. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

**MINISTER ROLNICTWA
I ROZWOJU WSI**

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej - rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 marca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 32, poz. 305).

²⁾ Przepisy rozporządzenia wykonują postanowienia rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 55).

Załącznik nr 1

Szczegółowy zakres tematów, które powinien zawierać program szkolenia myśliwych

1. Systematyka i podstawowe wiadomości z zakresu biologii zwierząt łownych.
2. Określanie płci i wieku zwierząt łownych.
3. Behawioryzm zwierząt łownych.
4. Zarys prawidłowej budowy anatomicznej zwierząt łownych.
5. Zarys fizjologii zwierząt łownych.
6. Zarys epizootologii zwierząt łownych.
7. Aktualne informacje na temat występowania chorób odzwierzęcych w Polsce.
8. Aktualne informacje na temat występowania chorób zakaźnych zwierząt w Polsce.
9. Wścieklizna, pryszczycza, pomór świń (klasyczny i afrykański) - występowanie, objawy choroby u zwierząt łownych, diagnostyka, zapobieganie i zwalczanie.
10. Parazytozy wspólne dla ludzi i zwierząt łownych.
11. Postępowanie z ubitym zwierzęciem na łowisku, podczas składowania i transportu.
12. Najczęściej występujące zmiany anatomopatologiczne u odstrzelonych zwierząt łownych.
13. Przepisy dotyczące zdrowia zwierząt, zdrowia publicznego i wymagań w zakresie wprowadzania na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego.

WZÓR

**ZAŚWIADCZENIE POTWIERDZAJĄCE UKOŃCZENIE SZKOLENIA PRZEZ
MYŚLIWEGO**

Niniejszym zaświadcza się, że:

Pan

/i/

.....

urodzony/a w.....

dnia.....

imiona

rodziców.....

odbył szkolenie z zakresu wiedzy wymaganej od osób wprowadzających na rynek produkty pochodzenia zwierzęcego pochodzące ze zwierząt łownych oraz zdał egzamin z wynikiem pozytywnym, zgodnie z rozporządzeniem Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 2005 r. w sprawie szczegółowych warunków i sposobu przeprowadzania szkolenia myśliwych (Dz. U. Nrpoz.).

Zaświadczenie jest ważne przez okres 5 lat od dnia wydania.

....., dnia.....

(pieczęć i podpis powiatowego lekarza weterynarii -
- przewodniczącego komisji egzaminacyjnej)

WZÓR

OŚWIADCZENIE Nr.....

CZĘŚĆ I.*

Ja, niżej podpisany zaświadczam, że: zwierzę(ta) łowne
(gatunek zwierząt)

w ilości, odstrzelone w dniu..... o godz.....w.....
(ilość sztuk) (miejsce)

- 1) bezpośrednio przed odstrzeleniem nie wykazywało(y) żadnego nietypowego zachowania;
- 2) zostało poddane badaniu wstępnemu, podczas którego nie stwierdzono występowania żadnych nietypowych cech;
- 3) zostało odstrzelone w miejscu, co do którego nie ma podejrzeń o skażenie środowiska.

.....
(miejsce i data)

.....
(imię i nazwisko osoby przeszkolonej)

CZĘŚĆ II. **

Ja, niżej podpisany zaświadczam, że: zwierzę(ta) łowne
(gatunek zwierząt)

w ilości, odstrzelone w dniu.....o godz.....w.....
(ilość sztuk) (miejsce)

- 1) bezpośrednio przed odstrzeleniem***:

- a) zachowywało(y) się w sposób wzbudzający obawy wystąpienia choroby,
 - b) wykazywało(y) zaburzenia w zachowaniu lub poruszaniu się:
 - apatię,
 - pobudzenie,
 - brak bojaźliwości lub inne nietypowe dla gatunku zachowanie,
 - sztywność kończyn,
 - chwiejny chód;
- 2) zostało(y) poddane badaniu wstępnemu, podczas którego dokonano oględzin przewodu pokarmowego i stwierdzono***:
- a) obecność ciał obcych w żołądku lub jelitach,
 - b) znaczną ilość gazu w żołądku lub jelitach (wzdęcie żołądka lub jelit),
 - c) obecność zmian zapalnych żołądka lub jelit: przekrwienie, obrzęk, rozpulchnienie, guzki pasożytnicze, wybroczyny;
- 3) zostało odstrzelone w miejscu, które wzbudza podejrzenia o skażenie środowiska.

.....

(miejsce i data)

.....

(imię i nazwisko osoby przeszkolonej)

* Część I oświadczenia wypełnić tylko w przypadku gdy spełnione są wszystkie warunki, wymienione w pkt 1 -3, w przeciwnym razie przekreślić część I i wypełnić część II oświadczenia.

** Część II oświadczenia wypełnić tylko w przypadku gdy nie jest spełniony co najmniej jeden warunek wymieniony w pkt 1 -3 części I oświadczenia, w przeciwnym razie przekreślić część II i wypełnić część I oświadczenia.

*** Zakreślić właściwe.

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie szczegółowych warunków i sposobu przeprowadzania szkolenia myśliwych stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 19 ust. 3 ustawy z dnia ...2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr ..., poz.).

Rozporządzenie określa szczegółowy zakres tematów, jaki powinien zawierać program szkolenia osób, o których mowa w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającym szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego, w załączniku III w sekcji IV w rozdziale I w ust. 1-3, które polują na zwierzęta łowne z zamiarem wprowadzenia na rynek produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych ze zwierząt łownych, szczegółowe warunki i sposób przeprowadzania szkolenia tych osób, wzór zaświadczenia potwierdzającego ukończenie tego szkolenia oraz wzór oświadczenia osoby przeszkolonej określonym w ww. rozporządzeniu, o którym mowa w pkt 1, w załączniku III w sekcji IV w rozdziale II w ust. 4 w lit. a.

Szkolenia myśliwych w zakresie, o jakim mowa w projekcie rozporządzenia są wymagane zgodnie z rozporządzeniem nr 853/2004. Wzór oświadczenia myśliwego, jakie należy dołączyć do tuszy odstrzelonego zwierzęcia łownego transportowanego do zakładu przetwórstwa lub punktu skupu jest wymagany zgodnie z ust. 4 lit. a, rozdział II ww. rozporządzenia.

Szkolenia myśliwych, którzy będą przeprowadzać badanie wstępne odstrzelonych zwierząt łownych na łowisku, których mięso ma być przeznaczone do wprowadzenia na rynek, są niezbędne z uwagi na fakt, iż osoby te powinny posiadać wystarczającą znajomość wiedzy z zakresu zmian anatomopatologicznych u zwierząt łownych oraz obróbki odstrzelonych zwierząt i pozyskanego z nich mięsa.

Informacje zawarte w oświadczeniu, szczególnie te dotyczące sposobu zachowania się zwierzęcia przed odstrzeleniem oraz zmian w przewodzie pokarmowym są istotne w celu wydania oceny mięsa przez urzędowego lekarza weterynarii po przeprowadzeniu badania w zakładzie przetwórstwa.

Przepisy rozporządzenia wykonują przepisy Unii Europejskiej, w związku z tym jego projekt podlega procedurze notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2004 r. w sprawie sposobu funkcjonowania

krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny

Podmioty zajmujące się pozyskiwaniem zwierząt łownych, powiatowe inspektoraty weterynarii, organizacje łowieckie.

2. Wpływ aktu normatywnego na sektor finansów publicznych

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na sektor finansów publicznych.

3. Wpływ aktu normatywnego na rynek pracy

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

4. Wpływ aktu normatywnego na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki.

5. Wpływ aktu normatywnego na sytuację i rozwój regionalny

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

6. Konsultacje społeczne

Projekt rozporządzenia będzie przesłany ramach konsultacji społecznych w szczególności Krajowej Izbie Lekarsko – Weterynaryjnej, Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Lekarzy Weterynarii Inspekcji Weterynaryjnej, NSZZ „Solidarność” Pracowników Weterynarii Sekcja Krajowa, Polskiemu Związkowi Łowieckiemu, a ponadto zostanie uzgodniony z Krajową Radą Izb Rolniczych, Polską Konfederacją Pracodawców Prywatnych, Agencją Restrukturyzacji i Modernizacji Rolnictwa, Polskim Związkiem Producentów, Eksporterów i Importerów Mięsa, NSZZ Rolników Indywidualnych „Solidarność”, Związkiem Zawodowym Rolnictwa

„Samoobrona”, Krajowym Związkiem Rolników, Kółek i Organizacji Rolniczych, Związkiem Zawodowym Pracowników Rolnictwa w RP, Sekretariatem Rolnictwa Komisji Krajowej NSZZ „Solidarność”, Sekretariatem Przemysłu Spożywczego NSZZ „Solidarność”, Państwowym Instytutem Weterynaryjnym w Puławach.

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI ¹⁾
z dnia2005 r.

w sprawie wysokości kar pieniężnych za naruszenia
przepisów o produktach pochodzenia zwierzęcego

Na podstawie art. 27 ust. 2 ustawy z dnia o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr, poz.) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa wysokość kar pieniężnych za naruszenia, o których mowa w art. 27 ust. 1 ustawy z dnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego, zwanej dalej „ustawą”.

§ 2. Wysokość kar pieniężnych nakładanych na prowadzącego przedsiębiorstwo sektora spożywczego za naruszenia, o których mowa w art. 27 ust. 1 ustawy, wynosi:

- 1) od zł do zł - w przypadku prowadzenia zakładu, który podlega zatwierdzeniu zgodnie z art. 4 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 55), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 853/2004”, oraz w trybie i na zasadach określonych w art. 31 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regulami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004, str. 1), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 882/2004”, bez zatwierdzenia lub warunkowego zatwierdzenia;

- 2) od zł do zł - w przypadku prowadzenia zakładu, który podlega rejestracji zgodnie z art. 4 ust. 1 lit. b rozporządzenia nr 853/2004, bez dokonania rejestracji;
- 3) od zł do zł - w przypadku wprowadzania do obrotu produktów pochodzenia zwierzęcego pochodzących z zakładu, o którym mowa w pkt 1;
- 4) od zł do zł - w przypadku wprowadzania do obrotu produktów pochodzenia zwierzęcego pochodzących z zakładu, o którym mowa w pkt 2;
- 5) od zł do zł - w przypadku wprowadzania do obrotu produktów pochodzenia zwierzęcego nie spełniających wymogów określonych w:
 - a) rozporządzeniu (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 1), zwanym dalej „rozporządzeniem nr 852/2004”,
 - b) załączniku nr II i III do rozporządzenia 853/2004,
 - c) prawie żywnościowym;
- 6) od zł do zł - w przypadku wprowadzania do obrotu produktów pochodzenia zwierzęcego, o których mowa w załączniku nr III do rozporządzenia 853/2004, bez opatrzenia tych produktów:
 - a) znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającym szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 854/2004”,
 - b) znakiem identyfikacyjnym zgodnie z rozporządzeniem nr 853/2004 załącznik nr II sekcja I;
- 7) od zł do zł - w przypadku opatrywania znakiem, o którym mowa w pkt 6 lit. b, produkty pochodzenia zwierzęcego wytworzone niezgodnie z rozporządzeniem nr 853/2004;

- 8) od zł do zł - w przypadku usuwania z mięsa znaku, o którym mowa w pkt 6 lit. a, w przypadkach innych niż określone w rozporządzeniu nr 853/2004 art. 5 ust. 3;
- 9) od zł do zł - w przypadku dokonania przywozu z państw trzecich produktów pochodzenia zwierzęcego, jeżeli:
- a) państwo trzecie wysyłki nie znajduje się w wykazie sporządzonym zgodnie z art. 11 rozporządzenia 854/2004,
 - b) zakład:
 - dokonujący wysyłki produktu,
 - w którym produkt został otrzymany lub przygotowany nie znajduje się w wykazie sporządzonym zgodnie z art. 12 rozporządzenia nr 854/2004,
 - c) mięso świeże, mięso mielone, wyroby mięsne, produkty mięsne lub mięso odkostnione mechanicznie zostały wytworzone z mięsa uzyskanego w:
 - ubojniach lub zakładach rozbioru nie znajdujących się w wykazach sporządzonych i aktualizowanych zgodnie z art. 12 rozporządzenia nr 854/2004 albo
 - zakładach, o których mowa w pkt 1,
 - d) obszar produkcyjny małży, szkarłupni, osłonic lub ślimaków morskich nie znajduje się w wykazie sporządzonym zgodnie z art. 13 rozporządzenia nr 853/2004,
 - e) niespełnione zostały wymogi art. 14 rozporządzenia nr 854/2004 dotyczące świadectw i dokumentów, w zależności od potrzeb;
- 10) od zł do zł - w przypadku dokonania przywozu z państw trzecich produktów pochodzenia zwierzęcego niespełniających wymogów:
- a) rozporządzenia nr 852/2004,
 - b) rozporządzenia nr 853/2004, lub
 - c) przywozu ustanowionych zgodnie z prawodawstwem wspólnotowym regulującym kontrole przywozowe produktów pochodzenia zwierzęcego;
- 11) od zł do zł - w przypadku niepowiadomienia o niespełnianiu któregośkolwiek z wymogów wymienionych w załączniku nr II do rozporządzenia nr 853/2004 w sekcji II w ust. 2;

12)od zł do zł - w przypadku dokonania uboju zwierząt bez zgody urzędowego lekarza weterynarii w sytuacjach określonych w załączniku nr II do rozporządzenia nr 853/2004 w sekcji III w ust. 6 albo 7 lub w załączniku nr I do rozporządzenia nr 854/2004 w sekcji II w rozdziale II w ust. 2.

§ 7. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

MINISTER ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działami administracji rządowej – rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 – 3 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 134, poz. 1433).

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie wysokości kar pieniężnych za naruszenia przepisów o produktach pochodzenia zwierzęcego stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 27 ust. 2 ustawy z dnia o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr, poz.).

Projekt rozporządzenia ma na celu wykonanie przepisów Unii Europejskiej tj.:

- art. 9 rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206) oraz
- art. 54 rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt. (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004, str. 1).

Przepisy te stanowią, że „gdy właściwy organ wykryje niezgodności, podejmuje on działania zapewniające, że podmiot gospodarczy zastosuje środki zaradcze”. W przypadkach uszczegółowionych w projekcie rozporządzenia, działania te zostały określone poprzez nałożenie kar pieniężnych i ustalenie ich kwoty.

Rozporządzenie nie podlega procedurze notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny

Producenci produktów pochodzenia zwierzęcego.

2. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych

Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje obciążeń dla budżetów jednostek samorządu terytorialnego i budżetów jednostek sektora finansów publicznych, umożliwi natomiast organom kontroli możliwość nadzorowania aspektów związanych z bezpieczeństwem żywności pochodzenia zwierzęcego.

3. Wpływ regulacji na rynek pracy

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

4. Wpływ regulacji na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki w danym sektorze.

5. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

6. Konsultacje społeczne

Niniejszy projekt, w ramach uzgodnień międzyresortowych, zostanie skonsultowany z organizacjami społecznymi, związkami branżowymi, a także z Głównym Inspektoratem Weterynarii, Krajową Izbą Lekarsko-Weterynaryjną oraz Państwowym Instytutem Weterynaryjnym w Puławach.